# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2004年 6月14日

PECEIVED 2 1 OCT 2004

PCT

WIPO

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-174880

[ST. 10/C]:

[JP2004-174880]

出 願 人
Applicant(s):

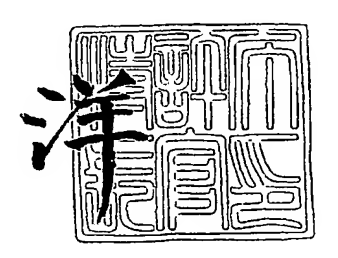
株式会社林原生物化学研究所

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年10月 8日





【書類名】 特許願

【整理番号】 10102802

【あて先】 特許庁長官 今井 康夫 殿

【国際特許分類】 C07H 3/06

C12N 9/10 C12N 9/24 C12N 15/52 C12P 19/18

【発明者】

【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 株式会社林原生物化学研究

所内

【氏名】 向井 和久

【発明者】

【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 株式会社林原生物化学研究

所内

【氏名】 渡辺 光

【発明者】

【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 株式会社林原生物化学研究

所内

【氏名】 西本 友之

【発明者】

【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 株式会社林原生物化学研究

所内

【発明者】

【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 株式会社林原生物化学研究

所内

【氏名】 福田 恵温

【発明者】

【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 株式会社林原生物化学研究

所内

【氏名】 三宅 俊雄

【特許出願人】

【識別番号】 000155908

【氏名又は名称】 株式会社林原生物化学研究所

【代表者】 林原 健 【先の出願に基づく優先権主張】

> 【出願番号】 特願2003-304964 【出願日】 平成15年 8月28日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 035736 【納付金額】 16,000円

【提出物件の目録】

<u>د ن</u>

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】明細書 1【物件名】図面 1【物件名】要約書 1

#### 【書類名】特許請求の範囲

#### 【請求項1】

サイクロ  $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha - D - グルコピラノシルー <math>(1 \rightarrow 4) - \alpha - D - グルコピラノシルー <math>(1 \rightarrow 6) - \alpha - D - グルコピラノシルー <math>(1 \rightarrow 4) - \alpha - D - グルコピラノシルー (1 \rightarrow 6) - \alpha - B - グルコピラノシルー (1 \rightarrow 6) の構造を有する環状マルトシルマルトース。$ 

#### 【請求項2】

グルコース重合度が3以上の $\alpha-1$ , 4 グルカンに作用し、サイクロ  $\rightarrow 6$ )  $-\alpha-D$  - グルコピラノシルー  $(1 \rightarrow 4)$   $-\alpha-D$  - グルコピラノシルー  $(1 \rightarrow 6)$   $-\alpha-D$  - グルコピラノシルー  $(1 \rightarrow 4)$  -  $\alpha-D$  - グルコピラノシルー  $(1 \rightarrow 4)$  の構造を有する環状 マルトシルマルトースを生成する作用を有する環状マルトシルマルトース生成酵素。

## 【請求項3】

下記の理化学的性質を有する請求項2に記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

- (1) 分子量
  - SDSーゲル電気泳動法において、72,000±20,000ダルトン。
- (2) 等電点
  - アンフォライン含有等電点電気泳動法において、p I 3. 6 ± 0. 5。
- (3) 至適温度
  - pH6.0、30分間反応の条件下で、50℃乃至55℃。
- (4) 至適 p H
  - 40℃、30分間反応の条件下で、pH5.5乃至6.5。
- (5) 温度安定性
  - p H 6. 0、60分間保持の条件下で、30℃まで安定。
  - 1 mMカルシウムイオン存在下では、50℃まで安定。
- (6) p H 安定性
  - 4℃、24時間保持の条件下で、pH5.0乃至9.0で安定。

#### 【請求項4】

N末端アミノ酸配列として、配列表における配列番号1で示されるアミノ酸配列を有する請求項2又は3記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

#### 【請求項5】

配列表における配列番号2で示されるアミノ酸配列か、又は配列表における配列番号2で示されるアミノ酸配列において、その酵素活性を保持する範囲で1個又は2個以上のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加したアミノ酸配列を有する請求項2乃至4のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

#### 【請求項6】

グルコース重合度が3以上の $\alpha-1$ , 4 グルカンが、マルトオリゴ糖、マルトデキストリン、アミロデキストリン、アミロース、アミロペクチン、可溶性澱粉、液化澱粉、糊化澱粉及びグリコーゲンから選ばれる1 種又は2 種以上の糖質である請求項2 乃至5 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

#### 【請求項7】

環状マルトシルマルトース生成酵素が、微生物由来の酵素である請求項2乃至6のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

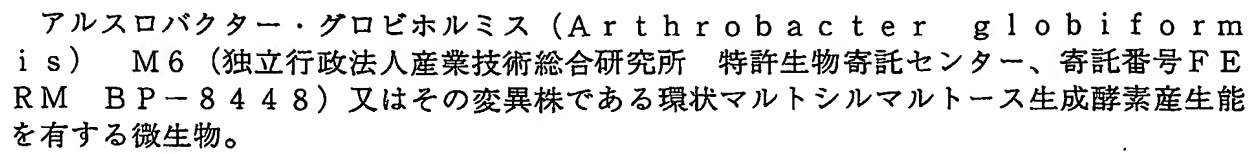
#### 【請求項8】

微生物が、アルスロバクター属の微生物である請求項7記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

#### 【請求項9】

アルスロバクター属の微生物が、アルスロバクター・グロビホルミス(Arthrob acter globiformis) M6(独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センター、寄託番号FERM BP-8448)又はその変異株である請求項8記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

#### 【請求項10】



#### 【請求項11】

請求項2乃至9のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするDNA。

### 【請求項12】

配列表における配列番号3で示される塩基配列か、又は配列表における配列番号3で示される塩基配列において、コードする酵素の活性を保持する範囲で1個又は2個以上の塩基が欠失、置換若しくは付加した塩基配列、又はそれらに相補的な塩基配列を有する請求項11記載のDNA。

#### 【請求項13】

遺伝子コードの縮重に基づき、コードするアミノ酸配列を変えることなく、配列表における配列番号3で示される塩基配列における塩基の1個又は2個以上を他の塩基で置換した請求項11又は12記載のDNA。

#### 【請求項14】

アルスロバクター属の微生物に由来する請求項11乃至13のいずれかに記載のDNA

## 【請求項15】

請求項11乃至14のいずれかに記載のDNAと、自律複製可能なベクターを含んでなる複製可能な組換えDNA。

#### 【請求項16】

自律複製可能なベクターがプラスミドベクターBluescript II SK(+)である請求項15記載の組換えDNA。

#### 【請求項17】

請求項15又は16記載の組換えDNAを適宜宿主に導入してなる形質転換体。

#### 【請求項18】

宿主が大腸菌である請求項17記載の形質転換体。

#### 【請求項19】

請求項2乃至9のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素の産生能を有する微生物を栄養培地で培養して得られる培養物から、請求項2乃至9のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素を採取することを特徴とする環状マルトシルマルトース生成酵素の製造方法。

### 【請求項20】

微生物が、アルスロバクター属の微生物である請求項19記載の環状マルトシルマルトース生成酵素の製造方法。

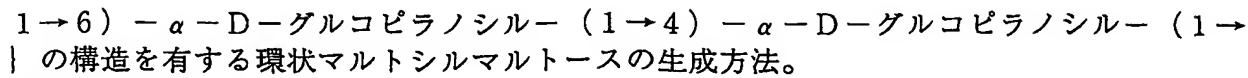
#### 【請求項21】

アルスロバクター属の微生物が、アルスロバクター・グロビホルミス(Arthrobacter globiformis) M6(独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センター、寄託番号FERM BP-8448)又はその変異株である請求項20記載の環状マルトシルマルトース生成酵素の製造方法。

#### 【請求項22】

請求項17又は18記載の形質転換体を培養し、培養物から組換え型環状マルトシルマルトース生成酵素を採取することを特徴とする組換え型環状マルトシルマルトース生成酵素の製造方法。

#### 【請求項23】



#### 【請求項24】

グルコース重合度が3以上の $\alpha-1$ , 4グルカンが、マルトオリゴ糖、マルトデキストリン、アミロデキストリン、アミロース、アミロペクチン、可溶性澱粉、液化澱粉、糊化澱粉及びグリコーゲンから選ばれる1種又は2種以上の糖質である請求項23記載のサイクロ  $\rightarrow$  6)  $-\alpha$  - D - グルコピラノシルー( $1\rightarrow$  4)  $-\alpha$  - D - グルコピラノシルー( $1\rightarrow$  6)  $-\alpha$  - D - グルコピラノシルー( $1\rightarrow$  4)  $-\alpha$  - D - グルコピラノシルー( $1\rightarrow$  0 構造を有する環状マルトシルマルトースの生成方法。

#### 【請求項25】

グルコース重合度が3以上の $\alpha-1$ , 4グルカンを含有する溶液に、請求項2乃至9のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素を作用させて得られるサイクロ  $\rightarrow$  6)  $-\alpha-D-グルコピラノシル-(1 \rightarrow 4) -\alpha-D-グルコピラノシル-(1 \rightarrow 6) -\alpha-D-グルコピラノシル-(1 \rightarrow 4) -\alpha-D-グルコピラノシル-(1 \rightarrow 6) を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質。$ 

#### 【請求項26】

グルコース重合度が 3 以上の  $\alpha-1$ , 4 グルカンが、マルトオリゴ糖、マルトデキストリン、アミロデキストリン、アミロース、アミロペクチン、可溶性澱粉、液化澱粉、糊化澱粉及びグリコーゲンから選ばれる 1 種又は 2 種以上の糖質である請求項 2 5 記載のサイクロ  $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha-D-グルコピラノシル-(1 \rightarrow 4)$   $-\alpha-D-グルコピラノシル-(1 \rightarrow 6)$   $-\alpha-D-グルコピラノシル-(1 \rightarrow 4)$   $-\alpha-D-グルコピラノシル-(1 \rightarrow 4)$  の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質。

#### 【請求項27】

グルコース重合度が3以上の $\alpha-1$ , 4 グルカンを含有する溶液に、請求項2乃至9のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素を作用させてサイクロ  $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha$  -D - グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$  -D - グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$  -D - グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$  -D - グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$  の構造を有する環状マルトシルマルトースとともに他の糖質を含有する溶液とし、これを、強酸性カチオン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーにかけて得られるサイクロ  $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha$  -D - グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$  -D - グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$  -D - グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$  -D - グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$  の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質。

## 【請求項28】

サイクロ  $\rightarrow 6$ )  $-\alpha - D - \emptyset$ ルコピラノシルー( $1 \rightarrow 4$ )  $-\alpha - D - \emptyset$ ルコピラノシルー ( $1 \rightarrow 6$ )  $-\alpha - D - \emptyset$ ルコピラノシルー( $1 \rightarrow 4$ )  $-\alpha - D - \emptyset$ ルコピラノシルー ( $1 \rightarrow 1$ ) の構造を有する環状マルトシルマルトースを、固形物当り1質量%以上含有していることを特徴とするサイクロ  $\rightarrow 6$ )  $-\alpha - D - \emptyset$ ルコピラノシルー( $1 \rightarrow 4$ )  $-\alpha - D - \emptyset$ ルコピラノシルー( $1 \rightarrow 4$ )  $-\alpha - D - \emptyset$ ルコピラノシルー( $1 \rightarrow 1$  の構造を有する環状マルトシルマルトースを含む糖質。

#### 【請求項29】

形態が、シラップ、マスキット、非晶質粉末、非晶質固状物、結晶又は結晶固状物のいずれかであることを特徴とするサイクロ $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha$  - D - - D

#### 【請求項30】

シルマルトース、又はこれを含む糖質の製造方法。

#### 【請求項31】

澱粉を糊化及び/又は液化した溶液が、DE20以下の溶液である請求項30記載のサイクロ  $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha$  - D -  $\alpha$  - D -  $\alpha$ 

#### 【請求項32】

澱粉を糊化及び/又は液化した溶液に、請求項2乃至9のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素とともにイソアミラーゼを作用させ、必要に応じて、更に $\alpha$ -アミラーゼ、 $\beta$ -アミラーゼ、サイクロマルトデキストリングルカノトランスフェラーゼ、グルコアミラーゼ、 $\alpha$ -グルコシダーゼから選ばれる1種又は2種以上の酵素を作用させることを特徴とする請求項30又は31記載のサイクロ $\rightarrow$ 6) $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー(1 $\rightarrow$ 4) $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー(1 $\rightarrow$ 6) $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー(1 $\rightarrow$ 7) の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の製造方法。

#### 【請求項33】

澱粉を糊化及び/又は液化した溶液に、請求項2乃至9のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素とともにイソアミラーゼを作用させ、必要に応じて、更に $\alpha$ -アミラーゼ、 $\beta$ -アミラーゼ、サイクロマルトデキストリングルカノトランスフェラーゼ、グルコアミラーゼ、 $\alpha$ -グルコシダーゼから選ばれる1種又は2種以上の酵素を作用させた後、カラムクロマトグラフィーによる分画、膜による分離、微生物による発酵処理及びアルカリ処理による分解除去から選ばれる1種又は2種以上の精製方法を用いることを特徴とする請求項30乃至32のいずれかに記載のサイクロ $\{\rightarrow$ 6) $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー $(1\rightarrow$ 4) $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー $(1\rightarrow$ 6) $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー $(1\rightarrow$ 4) $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー $(1\rightarrow$ 7) の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の製造方法。

## 【請求項34】

サイクロ $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha$  - D -  $\phi$   $\nu$  -  $\gamma$   $\nu$  -  $\gamma$   $\nu$  -  $\gamma$  -  $\gamma$ 

#### 【請求項35】

形態が、シラップ、マスキット、非晶質粉末、非晶質固状物、結晶又は結晶固状物である請求項30万至34のいずれかに記載のサイクロ $\rightarrow$ 6)  $-\alpha$ 0  $-\alpha$ 0

#### 【請求項36】

サイクロ  $\}$  → 6)  $-\alpha$  - D - グルコピラノシルー(1 → 4)  $-\alpha$  - D - グルコピラノシルー (1 → 6)  $-\alpha$  - D - グルコピラノシルー (1 → 1 の構造を有する環状マルトシルマルトース又はこれを含む糖質を含有せしめた組成物。

## 【請求項37】

組成物が、飲食物、化粧品又は医薬品である請求項36記載の組成物。

#### 【請求項38】

サイクロ $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha$  - D -  $\sigma$  -

(1→) の構造を有する環状マルトシルマルトースを固形物当り 0. 1質量%以上含有せしめた請求項 3 6 又は 3 7 記載の組成物。

## 【書類名】明細書

【発明の名称】環状マルトシルマルトース及び環状マルトシルマルトース生成酵素とそれらの製造方法並びに用途

#### 【技術分野】

#### [0001]

## 【背景技術】

#### [0002]

グルコースを構成糖とする糖質としては、例えば、澱粉を原料として製造される澱粉部 分分解物であるアミロース、アミロデキストリン、マルトデキストリン、マルトオリゴ糖 、イソマルトオリゴ糖などが知られている。これらの糖質は、通常、分子の両端に非還元 性末端と還元性末端を有し、還元性を示すことが知られている。一般に、澱粉部分分解物 は、その固形物当りの還元力の大きさをデキストロース・エクイバレント(Dextro Equivalent、DE)として表される。この値の大きいものは、通常、分 子が小さく低粘度で、甘味が強いものの、反応性が強く、アミノ酸や蛋白質などのアミノ 基を持つ物質とアミノカルボニル反応を起こし易く、褐変し、悪臭を発生して、品質を劣 化し易い性質のあることが知られている。斯かる欠点を改善するために、澱粉部分分解物 の構成糖であるグルコースを変えることなく、その還元力を低減、若しくは消滅させる方 法が古くから望まれていた。例えば、非特許文献1で開示されているように、澱粉にマセ ランス アミラーゼ (macerans amylase) を作用させることにより、6 乃至8分子のグルコースが $\alpha-1$ , 4グルコシド結合した $\alpha-$ 、 $\beta-$ 又は $\gamma-$ サイクロデ キストリンを生成させる方法が知られている。現在では、澱粉からこれらサイクロデキス トリンが工業的規模で生産され、これらサイクロデキストリンは、それらが有する、非還 元性で、無味であり、包接能を有するなどの特性を生かした用途に利用されている。また 、先に、本出願人が、特許文献1、特許文献2などで開示したように、マルトオリゴ糖な ど澱粉部分分解物に非還元性糖質生成酵素及びトレハロース遊離酵素を作用させることに より、2分子のグルコースが $\alpha$ ,  $\alpha-1$ , 1結合したトレハロースを生成させる方法も知 られている。現在では、澱粉からトレハロースが工業的規模で生産され、その非還元性や 温和で高品質な甘味特性などを生かした用途に利用されている。さらに、先に、本出願人 が、特許文献 3 乃至特許文献 5 などで開示したように、澱粉又はその部分分解物に α ーイ ソマルトシルグルコ糖質生成酵素とαーイソマルトシル転移酵素を作用させることにより 、4分子のグルコースが $\alpha-1$ , 3グルコシド結合及び $\alpha-1$ , 6グルコシド結合で交互 に結合した構造、すなわち、サイクロ  $\rightarrow 6$  )  $-\alpha - D - \emptyset$ ルコピラノシルー (1→3)  $-\alpha$  - D- D-グルコピラノシルー (1→) の構造を有する環状四糖を生成させる方法も知られて いる。この環状四糖は、環状構造を有することから包接能を有し、揮発性有機物を安定化 する作用を示すとともに、非還元性の糖質であるため、アミノカルボニル反応を起こさず 、褐変、劣化を懸念することなく利用、加工できることが期待される。

#### [0003]

2/

ロース及びグルコース重合度が4のサイクロ $\{\rightarrow 6\}$  ー $\alpha$ -Dーグルコピラノシルー(1 $\rightarrow 3$ )ー $\alpha$ -Dーグルコピラノシルー(1 $\rightarrow 6$ )ー $\alpha$ -Dーグルコピラノシルー(1 $\rightarrow 3$ )ー $\alpha$ -Dーグルコピラノシルー(1 $\rightarrow 1$ )の構造を有する環状四糖は、それぞれの特性を生かして種々の分野に利用されているものの、これら糖質以外にもグルコースを構成糖とする非還元性糖質が提供されれば非還元性糖質の選択の幅が広がり、更に多様な用途への利用が期待される。

## [0004]

【特許文献1】特開平7-143876号公報

【特許文献2】特開平7-213283号公報

【特許文献3】国際公開 WO 01/90338 A1号明細書

【特許文献4】国際公開 WO 02/055708 A1号明細書

【特許文献 5】 国際公開 WO 02/40659 A1号明細書

【非特許文献1】「ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソサイエティー (Journal of American Chemical Society)」、 米国、1949年、第71巻、353乃至358頁

#### 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

#### [0005]

本発明の課題は、グルコースを構成糖とする新規な非還元性糖質を提供し、非還元性糖質の選択の幅を広げるとともに当該非還元性糖質を生成する新規酵素と、それらの生成方法及び製造方法、当該酵素をコードするDNA、これを含んでなる組換えDNA及び形質転換体、並びに当該非還元性糖質を含んでなる組成物とその用途を提供することにある。

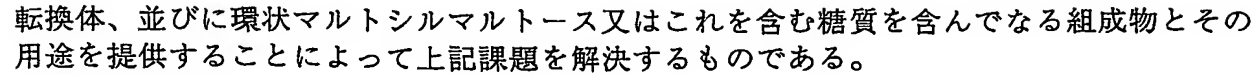
## 【課題を解決するための手段】

## [0006]

本発明者等は、上記課題を解決するために、澱粉部分分解物から新規な非還元性糖質を 生成する全く新しい酵素に期待を込めて、このような酵素を産生する微生物を広く検索し てきた。その結果、岡山県岡山市の土壌から、新たに分離した新規微生物、アルスロバク ター(Arthrobacter)属に属する新規微生物M6株が新規な酵素を産生し、 この新規酵素の作用により、澱粉又はその部分分解物などの $\alpha-1$ , 4 グルカンからサイ トの構造を有する新規な環状糖質、すなわち環状マルトシルマルトースを著量生成するこ とを見出した。また、環状マルトシルマルトース生成酵素の諸性質を明らかにするととも に、その製造方法を確立し、また、当該酵素をコードするDNAとこれを含んでなる組換 えDNA及び形質転換体を確立し、さらに、本酵素による環状マルトシルマルトース生成 方法、及び本酵素を用いた環状マルトシルマルトース又はこれを含む糖質の製造方法を確 立した。さらには、環状マルトシルマルトースはその過飽和水溶液から結晶を容易に晶出 し、採取できることを見出し、さらに、環状マルトシルマルトースがメチルアルコール、 エチルアルコールや酢酸など揮発成分を包接する作用を有すること、アミノカルボニル反 応を起こさず、褐変や劣化が少ないこと、熱やpHに対し安定であること、難消化性・難 発酵性であることなど有用な特性を有していることを見出し、環状マルトシルマルトース 、又はこれを含む糖質を含有せしめた組成物、例えば、風味良好な高品質の食品、低カロ リー又はダイエット食品、安定で高品質な化粧品、更には、高活性で安定な医薬品などを 容易に製造し得ることを見出して、本発明を完成した。

#### [0007]

本発明は、サイクロ $\rightarrow$ 6)  $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$  の構造を有する新規な環状糖質、すなわち、環状マルトシルマルトースとそれを生成する新規な環状マルトシルマルトース生成酵素とそれらの生成方法及び製造方法、さらには当該酵素をコードするDNAとこれを含んでなる組換えDNA及び形質



## 【発明の効果】

## [0008]

本発明によれば、グルコースを構成糖とする非還元性糖質の選択の幅が広がる上に、従来未知であった新規環状糖質、環状マルトシルマルトースが大量に供給できることとなり、飲食物、化粧品、医薬品をはじめとする様々な分野における利用が可能となる。

## 【発明を実施するための最良の形態】

## [0009]

本発明でいう環状マルトシルマルトースとは、4分子のグルコースが $\alpha-1$ , 4グルコシド結合及び $\alpha-1$ , 6グルコシド結合で交互に結合した環状の四糖、すなわち、サイクロ $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha-D-$ グルコピラノシルー( $1\rightarrow 4$ )  $-\alpha-D-$ グルコピラノシルー( $1\rightarrow 6$ )  $-\alpha-D-$ グルコピラノシルー( $1\rightarrow 4$ )  $-\alpha-D-$ グルコピラノシルー( $1\rightarrow 4$ ) の構造を有する環状の四糖を意味する。本糖質は、土壌より得た微生物の培養液中に本発明者らが初めて見出した従来未知の新規糖質であり、グルコースを構成糖とする環状の四糖は上記構造を有しているかぎり、その給源、形態、純度、製造方法を問わず本発明に包含される。

#### [0010]

#### [0011]

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の酵素活性は、次のようにして測定することができる。可溶性澱粉を濃度 2 w/v%となるよう 2 mM塩化カルシウムを含む 5 0 m M酢酸緩衝液(p H 6 . 0)に溶解させ基質液とし、その基質液 0 . 5 m 1 に酵素液 0 . 5 m 1 を加えて、4 0  $\mathbb C$  で 3 0 分間酵素反応し、その反応液を 1 0 分間、約 1 0 0  $\mathbb C$  で加熱して反応を停止させた後、残存可溶性澱粉や夾雑オリゴ糖を分解するために  $\alpha$  ーグルコシダーゼを固形物 1 グラム当 9 4 0 0 0 単位とグルコアミラーゼを固形物 1 グラム当 9 2 5 0 単位添加して 5 0  $\mathbb C$  、 1 時間処理し、その処理液中の環状マルトシルマルトース量を、後述する実験 1 に記載の 1 P L C 法で定量する。環状マルトシルマルトース生成酵素の活性 1 単位は、上記の条件下で 1 分間に 1 1 モルの環状マルトシルマルトースを生成する酵素量と定義する。

#### [0012]

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の具体例としては、例えば、下記の理化学的性質を有する環状マルトシルマルトース生成酵素が挙げられる。

- (1) 分子量
  - SDS-ゲル電気泳動法において、72,000±20,000ダルトン。
- (2) 等電点

アンフォライン含有等電点電気泳動法において、pI3. 6±0.5。

- (3)至適温度
  - p H 6. 0、30分間反応の条件下で、50℃乃至55℃。
- (4) 至適pH
  - 40℃、30分間反応の条件下で、pH5.5乃至6.5。
- (5) 温度安定性
  - p H 6. 0、60分間保持の条件下で、30℃まで安定。

1mMカルシウムイオン存在下では、50℃まで安定。

#### (6) p H 安定性

4℃、24時間保持の条件下で、pH5.0乃至9.0で安定。

#### [0013]

また、上記理化学的性質を有する本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の一つは、上記理化学的性質のみならず、そのN末端配列として、配列表における配列番号1で示されるアミノ酸配列を有している場合がある。

#### [0014]

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、通常、所定のアミノ酸配列を有しており、その一例としては、例えば、配列表における配列番号 2 で示されるアミノ酸配列又はそれに相同的なアミノ酸配列が挙げられる。配列表における配列番号 2 で示されるアミノ酸配列に相同的なアミノ酸配列を有する変異体酵素としては、グルコース重合度 3 以上の $\alpha-1$ , 4 グルカンに作用し、環状マルトシルマルトースを生成するという酵素活性を保持する範囲で、配列番号 2 で示されるアミノ酸配列において 1 個又は 2 個以上のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加したアミノ酸配列を有するものが挙げられ、配列番号 2 で示されるアミノ酸配列に対し、通常、6 0%以上、望ましくは、7 0%以上、さらに望ましくは、8 0%以上、よりさらに望ましくは、9 0%以上の相同性を有するアミノ酸配列を有するものが好適である。

#### [0015]

しかしながら、上記理化学的性質又はアミノ酸配列を有する環状マルトシルマルトース 生成酵素はあくまで一例であって、上記と異なる理化学的性質又はアミノ酸配列を有する 酵素も、環状マルトシルマルトースを生成するかぎり本発明に包含されることはいうまで もない。

#### [0016]

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素はその給源によって制限されないものの、好ましい給源として、微生物が挙げられ、とりわけ本発明者らが土壌より単離した微生物 M 6 株が好適に用いられる。以下、環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する微生物 M 6 株の同定試験結果を示す。なお、同定試験は、『微生物の分類と同定』(長谷川武治編、学会出版センター、1985年)に準じて行った。

#### [0017]

#### <A:細胞形態>

(1) 肉汁寒天培養、27℃

通常  $0.4 \times 1.0$  乃至  $0.8 \times 3.0 \mu$  m の短桿菌  $\sim$  球菌。多形性あり。 運動性あり。無胞子。グラム陽性。

(2) EYG寒天培地、27℃

桿菌ー球菌の生育サイクルを示す。

#### [0018]

#### <B:培養性質>

(1) 肉汁寒天平板培養、27℃

形状: 円形 大きさは3日間で1乃至2mm。

周縁: 全縁

隆起: 半レンズ状

光沢: 鈍光表面: 平滑

色調: 不透明、淡い黄色

(2) 肉汁寒天斜面培養、27℃

生育: 中程度 形状: 糸状

(3) 肉汁ゼラチン穿刺培養、27℃

液化しない。

## [0019]

<C:生理学的性質>

- (1) VP試験: 陰性
- (2) インドールの生成: 陰性
- (3) 澱粉の加水分解: 陽性
- (5) 色素の生成: 可溶性色素の生成はない
- (6) ウレアーゼ: 陰性
- (7) オキシダーゼ: 陽性
- (8) カタラーゼ: 陽性
- (9) 生育の範囲: pH5.5万至10.0、温度 15万至37℃
- (10). 酸素に対する態度: 好気性
- (11) 細胞壁の主要ジアミノ酸: リジン
- (12) 細胞壁のペプチドグリカン型: リジンーアラニン
- (13) 細胞壁のN-アシル型: アセチル
- (14) 細胞壁の構成糖: ガラクトース、グルコース、ラムノース
- (15) ビタミンの要求性: なし
- (16) DNAのGC含量: 70%
- (17) DNA-DNAホモロジー:アルスロバクター・グロビホルミス (ATCC8
- 010) との間で、69.3%のDNA-DNAホモロジーを示す。

## [0020]

以上の菌学的性質に基づいて、『バージーズ・マニュアル・オブ・システマティック・バクテリオロジー(Bergey's Manual of Systematic Bacteriology)、第2巻(1986年)を参考にして、公知菌との異同を検討した。その結果、本菌は、アルスロバクター・グロビホルミス(Arthrobacter globiformis)に属する微生物であることが判明した。これらの結果より本発明者等は、本菌を新規微生物アルスロバクター・グロビホルミス M6と命名し、平成15年8月6日付で日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6所在の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに寄託し、受託番号 FERM BP-8448として受託された。

## [0021]

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する微生物には、上記菌はもとより、その変異株、更には、環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する組換え体微生物を含む他の微生物、及び、それらの変異株なども包含される。

#### [0022]

本発明のDNAとは、上記環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするもの全般を意味する。本発明のDNAは、環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするものである限り、それが天然由来のものであっても、人為的に合成されたものであってもよい。天然の給源としては、例えば、アルスロバクター・グロビホルミス M6(FERM BP-8448)を含むアルスロバクター属の微生物が挙げられ、これらの菌体から本発明のDNAを含む遺伝子DNAを得ることができる。すなわち、斯かる微生物を栄養培地に接種し、好気的条件下で約1乃至3日間培養後、培養物から菌体を採取し、リゾチームや $\beta$ -グルカナーゼなどの細胞壁溶解酵素や超音波で処理することにより当該DNAを含む遺伝子DNAを菌体外に溶出させる。このとき、プロテアーゼなどの蛋白質分解酵素を併用したり、SDSなどの界面活性剤を共存させたり凍結融解してもよい。斯くして得られる処理物に、例えば、フェノール抽出、アルコール沈殿、遠心分離、リボヌクレアーゼ処理などの常法を適用すれば目的の遺伝子DNAが得られる。本発明のDNAを人為的に合成するには、例えば、配列表における配列番号2で示されるアミノ酸配列に基づいて化学合成すればよい。また、当該DNAを含む遺伝子DNAを鋳型として、適当なプライマーとなる化学合成DNAを用いてPCR合成することも有利に実施できる。

#### [0023]

本発明のDNAは、通常、所定の塩基配列を有しており、その一例としては、例えば、配列表における配列番号3で示される塩基配列又はそれに相同的な塩基配列が挙げられる。配列表における配列番号3で示される塩基配列に相同的な塩基配列を有する変異体DNAとしては、コードする酵素の活性を保持する範囲で、配列番号3で示される塩基配列において1個又は2個以上の塩基が欠失、置換若しくは付加した塩基配列を有するものが挙げられ、配列番号3で示される塩基配列に対し、通常、60%以上、望ましくは、70%以上、さらに望ましくは、80%以上、よりさらに望ましくは、90%以上の相同性を有する塩基配列を有するものが好適である。また、遺伝子コードの縮重に基づき、そのコードする酵素のアミノ酸配列を変えることなく塩基の1個又は2個以上を他の塩基に置換したものも当然、本発明のDNAに包含される。

## [0024]

本発明のDNAを、自律複製可能な適宜ベクターに挿入して組換えDNAとすることも 有利に実施できる。組換えDNAは、通常、DNAと自律複製可能なベクターとからなり 、DNAが入手できれば、常法の組換えDNA技術により比較的容易に調製することがで きる。斯かるベクターの例としては、pBR322、pUC18、Bluescript II SK(+), pUB110, pTZ4, pC194, pHV14, TRp7, Y Ep7、pBS7 αΕσσσσσσσεινός <math>ρ11、φ1、 φ 1 0 5 などのファージベクターが挙げられる。この内、本発明のDNAを大腸菌で 発現させるには、pBR322、pUC18、Bluescript II SK(+) 、λgt・λC及びλgt・λBが好適であり、一方、枯草菌で発現させるには、pUB 110、pTZ4、pC194、ρ11、φ1及びφ105が好適である。pHV14、 TRp7、YEp7及びpBS7は、組換えDNAを二種以上の宿主内で複製させる場合 に有用である。DNAを斯かるベクターに挿入するには、斯界において通常一般の方法が 採用される。具体的には、まず、DNAを含む遺伝子DNAと自律複製可能なベクターと を制限酵素及び/又は超音波により切断し、次に、生成したDNA断片とベクター断片と を連結する。遺伝子DNA及びベクターの切断にヌクレオチドに特異的に作用する制限酵 素、とりわけII型の制限酵素、詳細には、Sau 3AI、Eco RI、Hind III、Bam HI、Sal I、Xba I、Sac I、Pst Iなどを使用す れば、DNA断片とベクター断片とを連結するのが容易である。必要に応じて、両者をア ニーリングした後、生体内又は生体外でDNAリガーゼを作用させればよい。斯くして得 られる組換えDNAは、適宜宿主に導入して形質転換体とし、これを培養することにより 無限に複製可能である。

## [0025]

このようにして得られる組換えDNAは、大腸菌、枯草菌、放線菌、酵母をはじめとする適宜の宿主微生物に導入することができる。形質転換体を取得するには、コロニーハイブリダイゼーション法を適用するか、グルコース重合度が3以上の $\alpha-1$ , 4 グルカンを含む栄養培地で培養し、該糖質より環状マルトシルマルトースを生成するものを選択すればよい。

#### [0026]

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する形質転換体も含めた微生物の培養に用いる培地は、微生物が生育でき、環状マルトシルマルトース生成酵素を産生しうる栄養培地であればよく、合成培地および天然培地のいずれでもよい。炭素源としては、微生物が生育に利用できる物であればよく、例えば、植物由来の澱粉やフィトグリコーゲン、動物や微生物由来のグリコーゲンやプルラン、また、これらの部分分解物やグルコース、フラクトース、ラクトース、スクロース、マンニトール、ソルビトール、糖蜜などの糖質、また、クエン酸、コハク酸などの有機酸も使用することができる。培地におけるこれらの炭素源の濃度は炭素源の種類により適宜選択できる。窒素源としては、例えば、アンモニウム塩、硝酸塩などの無機窒素化合物および、例えば、尿素、コーン・スティープ・リカー、カゼイン、ペプトン、酵母エキス、肉エキスなどの有機窒素含有物を適宜用いることができる。また、無機成分としては、例えば、カルシウム塩、マグネシウム塩、

カリウム塩、ナトリウム塩、リン酸塩、マンガン塩、亜鉛塩、鉄塩、銅塩、モリブデン塩 、コバルト塩などの塩類を適宜用いることができる。更に、必要に応じて、アミノ酸、ビ タミンなども適宜用いることができる。

#### [0027]

培養は、通常、温度15乃至37℃でpH5.5乃至10の範囲、好ましくは温度20乃至34℃でpH5.5乃至8.5の範囲から選ばれる条件で好気的に行われる。培養時間は当該微生物が増殖し得る時間であればよく、好ましくは10時間乃至150時間である。また、培養条件における培養液の溶存酸素濃度には特に制限はないが、通常は、0.5乃至20ppmが好ましい。そのために、通気量を調節したり、攪拌したりするなどの手段を適宜採用する。また、培養方式は、回分培養または連続培養のいずれでもよい。

## [0028]

このようにして環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する微生物を培養した後、本発明の酵素を含む培養物を回収する。環状マルトシルマルトース生成酵素活性は、培養微生物がアルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448) の場合、主に培養物の除菌液に認められ、除菌液を粗酵素液として採取することも、培養物全体を粗酵素液として用いることもできる。培養物から菌体を除去するには常法の固液分離法が採用される。例えば、培養物そのものを遠心分離する方法、あるいは、プレコートフィルターなどを用いて濾過分離する方法、平膜、中空糸膜などの膜濾過により分離する方法などが適宜採用される。除菌液をそのまま粗酵素液として用いることができるものの、一般的には、濃縮して用いられる。濃縮法としては、硫安塩析法、アセトン及びアルコール沈殿法、平膜、中空膜などを用いた膜濃縮法などを採用することができる。

#### [0029]

更に、環状マルトシルマルトース生成酵素活性を有する除菌液及びその濃縮液を用いて、環状マルトシルマルトース生成酵素を斯界において常用されている適宜の方法により固定化することもできる。例えば、イオン交換体への結合法、樹脂及び膜などとの共有結合法・吸着法、高分子物質を用いた包括法などを適宜採用できる。

#### [0030]

上記のように本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、粗酵素液をそのまま又は 濃縮して用いることができるものの、必要に応じて、斯界において常用されている適宜の 方法によって、さらに分離・精製して利用することもできる。例えば、培養液の上清又は 破砕処理物を硫安塩析して濃縮した酵素標品を透析後、『DEAE-トヨパール(Toy opearl)650S』樹脂を用いた陰イオン交換カラムクロマトグラフィー、続いて 、『フェニルートヨパール(Phenyl-Toyopearl)650M』樹脂を用い た疎水クロマトグラフィーを用いて精製することにより、本発明の環状マルトシルマルト ース生成酵素を、電気泳動的に単一バンドを示す精製酵素として得ることができる。

#### [0031]

環状マルトシルマルトース生成酵素が組換え型酵素である場合には、宿主の種類によっては菌体内に酵素が蓄積することがある。このような場合には、菌体又は培養物をそのまま使用することも可能であるものの、通常は使用に先立ち、必要に応じて、浸透圧ショックや界面活性剤により菌体から抽出した後、又は、超音波や細胞壁溶解酵素により菌体を破砕した後、濾過、遠心分離などにより組換え型酵素を菌体又は菌体破砕物から分離して用いることも有利に実施できる。

#### [0032]

このようにして得られる本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、グルコース重合度が 3以上の $\alpha-1$ , 4 グルカンに作用し、サイクロ $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha-D-$  グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha-D-$  グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha-D-$  グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha-D-$  グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$  の構造を有する環状マルトシルマルトースを生成する。本酵素はグルコース重合度が 3以上の $\alpha-1$ , 4 グルカンに作用し、分子間で $\alpha-$  マルトシル転移反応することによって、非還元性末端グルコースの 6 位に  $\alpha-$  マルトシル残基が結合した  $6-\alpha-$  マルトシルー $\alpha-1$ , 4 グルカンを生成し、これを

環状化することによって、サイクロ  $\rightarrow$  6)  $-\alpha$  − D − グルコピラノシルー(1  $\rightarrow$  4) −  $\alpha - D - グルコピラノシルー (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - グルコピラノシルー (1 \rightarrow 4) - \alpha -$ Dーグルコピラノシルー(1→)の構造を有する環状マルトシルマルトースを生成すると 推察される。本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、具体的には、下記の理化学 的性質を有する場合がある。

(1) 分子量

SDSーゲル電気泳動法において、72,000±20,000ダルトン。

(2) 等電点

アンフォライン含有等電点電気泳動法において、pI3. 6±0.5。

(3) 至適温度

p H 6. 0、30分間反応の条件下で、50℃乃至55℃。

(4) 至適 p H

40℃、30分間反応の条件下で、pH5.5乃至6.5。

- (5)温度安定性
  - p H 6. 0、60分間保持の条件下で、30℃まで安定。

1 mMカルシウムイオン存在下では、50℃まで安定。

(6) p H 安定性

4℃、24時間保持の条件下で、pH5.0乃至9.0で安定。

(7) N末端アミノ酸配列

配列表における配列番号1で示されるアミノ酸配列、すなわち、アスパラギン酸― プロリンースレオニンースレオニンーセリンのアミノ酸配列を有する。

#### [0033]

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の基質となるグルコース重合度 3 以上の α - 1, 4 グルカンとしては、澱粉、アミロース、アミロペクチン、グリコーゲンなどや、 それらをアミラーゼまたは酸などによって部分的に加水分解して得られるアミロデキスト リン、マルトデキストリン、マルトオリゴ糖などの部分分解物が挙げられる。アミラーゼ で分解した部分分解物としては、例えば、『ハンドブック・オブ・アミレーシズ・アンド ・リレイテッド・エンザイム(Handbook of Amylases and R elated Enzymes) (1988年) パーガモン・プレス社(東京) に記載さ れている、α-アミラーゼ(EC 3.2.1.1)、マルトテトラオース生成アミラー ゼ(EC 3.2.1.60)、マルトペンタオース生成アミラーゼ、マルトヘキサオー ス生成アミラーゼ(EC 3.2.1.98)などのアミラーゼを用いて澱粉、アミロー ス、アミロペクチン、グリコーゲンなどを分解して得られる部分分解物を用いることがで きる。更には、部分分解物を調製する際、プルラナーゼ(EC 3.2.1.41)、イ ソアミラーゼ(EC 3.2.1.68)などの澱粉枝切り酵素を作用させることも随意 である。

#### [0034]

基質としての澱粉は、例えば、とうもろこし、小麦、米など由来の地上澱粉であっても 、また、馬鈴薯、さつまいも、タピオカなど由来の地下澱粉であってもよく、好ましくは 、澱粉を糊化及び/又は液化した溶液として用いられる。その澱粉の部分分解の程度は低 い程、環状マルトシルマルトース生成率が高くなることから、DE約20以下、望ましく は約12以下、更に望ましくは約5以下の部分分解物が好適である。なお、本明細書でい う環状マルトシルマルトース生成率とは、式、環状マルトシルマルトース生成率(%)= 1 (生成した環状マルトシルマルトースの質量) / (反応液中の全糖質の質量) | ×10 0で算出される値を意味する。

#### [0035]

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を基質に作用させるに際し、その基質濃度 は特に限定されず、例えば、基質濃度 0.1% (w/v) の比較的低濃度の溶液を用いた 場合でも、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の反応は進行して環状マルトシル マルトースを生成する。工業的には、基質濃度1%(w/v)以上が好適であり、この条 件下で、環状マルトシルマルトースを有利に生成できる。また、基質溶液としては、完全 に溶けきらない不溶性の基質を含有する高濃度の基質溶液であっても良い。反応温度は反 応が進行する温度、即ち60℃付近までで行えばよい。好ましくは30乃至50℃付近の 温度を用いる。反応pHは、通常、5乃至9の範囲、好ましくはpH5乃至7の範囲に調

[0036]

の進行により適宜選択すればよい。

例えば、基質濃度1%(w/v)の澱粉又はその部分分解物やアミロースの水溶液に本 発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を作用させることにより、澱粉又はその部分分 解物からは約30%以上、アミロースからは約44%の高い環状マルトシルマルトース生 成率で本発明の環状マルトシルマルトースを得ることができる。この環状マルトシルマル トース生成酵素による環状マルトシルマルトースの生成メカニズムは、以下のように推察 される。

整するのがよい。酵素の使用量と反応時間とは密接に関係しており、目的とする酵素反応

- 本酵素は、基質としてグルコース重合度が3以上のα-1,4グルカンに作用し、 1) その非還元性末端のマルトシル残基を他の分子の非還元性末端グルコース残基の6位水酸 基に転移する分子間の6-α-マルトシル転移を触媒して、非還元末端に6-α-マルト シル基を有するグルコース重合度が2増加した6-α-マルトシルーα-1.4グルカン と、グルコース重合度が $2減じた\alpha-1$ , 4グルカンとを生成する。
- 本酵素はさらに、 $6-\alpha-$ マルトシルー $\alpha-1$ , 4 グルカンに作用し、環状化反応 を触媒して、サイクロ $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha - D - \emptyset$ ルコピラノシルー $(1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \emptyset$ ル コピラノシルー $(1 \rightarrow 6)$   $-\alpha$  - D - グルコピラノシルー $(1 \rightarrow 4)$   $-\alpha$  - D - グルコピ ラノシルー(1→)の構造を有する環状マルトシルマルトースと、6-α-マルトシルー  $\alpha-1$ , 4グルカンから数えてグルコース重合度が4減じた $\alpha-1$ , 4グルカンを生成す ・る。
- 1)及び2)で新たに生じた $\alpha-1$ , 4グルカンは、再度、1)から2)の反応を 受けることによって、環状マルトシルマルトースを生成する。

#### [0037]

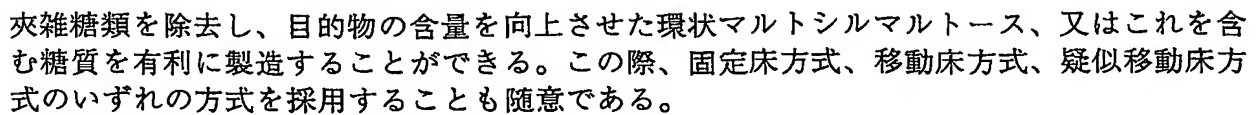
また、この環状マルトシルマルトース生成反応の際、他の酵素を更に同時併用して、環 状マルトシルマルトース生成率を向上させることも有利に実施できる。例えば、澱粉に、 環状マルトシルマルトース生成酵素とイソアミラーゼなどの澱粉枝切り酵素を同時併用し て作用させることにより、環状マルトシルマルトースの生成率をさらに向上させることも 有利に実施できる。

#### [0038]

上記の反応によって得られた反応液は、そのまま環状マルトシルマルトース含有糖液と して用いることもできる。また、必要に応じて、環状マルトシルマルトース含有糖液に、  $\alpha$  ーアミラーゼ、 $\beta$  ーアミラーゼ、グルコアミラーゼ及び $\alpha$  ーグルコシダーゼから選ばれ る1種又は2種以上を作用させて、夾雑するオリゴ糖を加水分解した環状マルトシルマル トース含有糖液として用いることもできる。一般的には、環状マルトシルマルトース含有 糖液はさらに精製して用いられる。精製方法としては、糖の精製に用いられる通常の方法 を適宜採用すればよく、例えば、活性炭による脱色、H型、OH型イオン交換樹脂による 脱塩、イオン交換カラムクロマトグラフィー、活性炭カラムクロマトグラフィー、シリカ ゲルカラムクロマトグラフィーなどのカラムクロマトグラフィーによる分画、アルコール およびアセトンなど有機溶媒による分別、適度な分離性能を有する膜による分離、更には 、環状マルトシルマルトースを利用せず夾雑糖質を資化、分解する微生物、例えば酵母な どによる発酵処理や、アルカリ処理などにより残存している還元性糖質を分解除去するな どの1種または2種以上の精製方法が適宜採用できる。

## [0039]

とりわけ、工業的大量生産方法としては、イオン交換カラムクロマトグラフィーの採用 が好適であり、例えば、特開昭58-23799号公報、特開昭58-72598号公報 などに開示されている強酸性カチオン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーにより



#### [0040]

このようにして得られた環状マルトシルマルトースを含む水溶液、又はその含量を向上させた糖質水溶液は、通常、環状マルトシルマルトースを、固形物当たり、10質量%以上、望ましくは40質量%以上含有する糖質水溶液で、通常、これを濃縮し、シラップ状製品とする。このシラップ状製品は、更に、乾燥して粉末状製品にすることも随意である

#### [0041]

環状マルトシルマルトースの結晶を製造するには、例えば、固形物当たりの環状マルトシルマルトースに変約50%以上、濃度約5万至90質量%の環状マルトシルマルトース合有液を助晶缶にとり、固形物当たり0.1万至20質量%の種結晶共存下で、温度95℃以下、望ましくは10万至90℃の範囲で、攪拌しつつ徐冷し、環状マルトシルマルトースの結晶を含有するマスキットを製造する。マスキットから環状マルトシルマルトースの結晶を製造する方法としては分蜜が挙げられ、また、環状マルトシルマルトースの含蜜結晶を製造する方法としては、例えば、ブロック粉砕、流動造粒、噴霧乾燥など公知の方法が挙げられる。このようにして製造される本発明の環状マルトシルマルトースの結晶又は含蜜結晶は、上品で低甘味を有する非還元性の白色粉末で、安定な糖質であり、他の素材、特にアミノ酸、オリゴペプチド、蛋白質などのアミノ酸を有する物質と混合、加工しても、褐変することも、異臭を発生することもなく、混合した他の素材を損なうことも少ない。

#### [0042]

#### [0043]

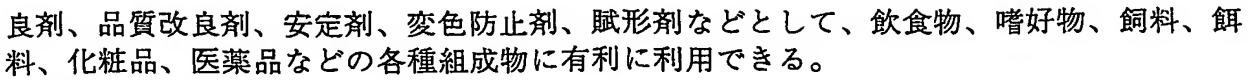
更に、本発明の環状マルトシルマルトースはアミラーゼや $\alpha$ ーグルコシダーゼによって実質的に分解されないことから、経口摂取しても消化吸収されず、また、腸内細菌によって発酵されにくく、極めて低カロリーの糖質であって、水溶性食物繊維様の物質として利用することができる。本発明の環状マルトシルマルトースが粉末製品の場合には、これ自体の吸湿性が低く、付着、固結しにくいのみならず、他の粉末と混合して得られる粉末状物の付着、固結を防止することもできる。更に、環状マルトシルマルトース自体は、無毒、無害の新規な甘味料である。

#### [0044]

また、本発明の環状マルトシルマルトースは安定な甘味料であることより、結晶製品の場合には、プルラン、ヒドロキシエチルスターチ、ポリビニルピロリドンなどの結合剤と併用して錠剤や糖衣錠として利用することも有利に実施できる。また、浸透圧調節性、賦形性、照り付与性、保湿性、粘性、他の糖の結晶防止性、難発酵性などの性質を具備している。

#### [0045]

従って、本発明の環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質は、甘味料、呈味改出証特2004-3090842



## [0046]

本発明の環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質は、そのまま甘味付のための調味料として使用できる。必要ならば、例えば、粉飴、ブドウ糖、異性化糖、砂糖、麦芽糖、トレハロース、蜂蜜、メープルシュガー、ソルビトール、マルチトール、ジヒドロカルコン、ステビオシド、 $\alpha$  - グリコシルステビオシド、ラカンカ甘味物、グリチルリチン、ソーマチン、スクラロース、L-アスパラチルフェニルアラニンメチルエステル、サッカリン、グリシン、アラニンなどのような他の甘味料と、また、デキストリン、澱粉、乳糖などのような増量剤と混合して使用することもできる。

## [0047]

また、本発明の環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の粉末状製品は、そのままで、または必要に応じて、増量剤、賦形剤、結合剤などと混合して、顆粒、球状、短棒状、板状、立方体、錠剤など各種形状に成形して使用することも随意である。

## [0048]

また、本発明の環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の甘味は、酸味、塩から味、渋味、旨味、苦味などの他の呈味を有する各種の物質とよく調和し、耐酸性、耐熱性も大きいので、一般の飲食物の甘味付、呈味改良に、また品質改良などに有利に利用できる。

#### [0049]

例えば、醤油、粉末醤油、味噌、粉末味噌、もろみ、ひしお、フリカケ、マヨネーズ、 ドレッシング、食酢、三杯酢、粉末すし酢、中華の素、天つゆ、麺つゆ、ソース、ケチャ ップ、焼き肉のタレ、カレールウ、シチューの素、スープの素、ダシの素、複合調味料、 みりん、新みりん、テーブルシュガー、コーヒーシュガーなどの各種調味料への甘味料、 更には、呈味改良剤、品質改良剤などとして使用することも有利に実施できる。また、例 えば、せんべい、あられ、おこし、求肥、餅類、まんじゅう、ういろう、あん類、羊羹、 水羊羹、錦玉、ゼリー、カステラ、飴玉などの各種和菓子、パン、ビスケット、クラッカ ー、クッキー、パイ、プリン、バタークリーム、カスタードクリーム、シュークリーム、 ワッフル、スポンジケーキ、ドーナツ、チョコレート、チューインガム、キャラメル、ヌ ガー、キャンディーなどの各種洋菓子、アイスクリーム、シャーベットなどの氷菓、果実 のシロップ漬、氷蜜などのシロップ類、フラワーペースト、ピーナッツペースト、フルー ツペーストなどのペースト類、ジャム、マーマレード、シロップ漬、糖果などの果実、野 菜の加工食品類、福神漬け、べったら漬、千枚漬、らっきょう漬などの漬物類、たくあん 漬の素、白菜漬の素などの漬物の素、ハム、ソーセージなどの畜肉製品類、魚肉ハム、魚 肉ソーセージ、カマボコ、チクワ、天ぷらなどの魚肉製品、ウニ、イカの塩辛、酢コンプ 、さきするめ、ふぐのみりん干し、タラ、タイ、エビなどの田麩などの各種珍味類、海苔 、山菜、するめ、小魚、貝などで製造される佃煮類、煮豆、ポテトサラダ、コンブ巻など の惣菜食品、乳製品、魚肉、畜肉、果実、野菜の瓶詰、缶詰類、合成酒、増醸酒、清酒、 果実酒、発泡酒、ビールなどの酒類、珈琲、ココア、ジュース、炭酸飲料、乳酸飲料、乳 酸菌飲料などの清涼飲料水、プリンミックス、ホットケーキミックス、即席ジュース、即 席コーヒー、即席しるこ、即席スープなどの即席食品、更には、離乳食、治療食、ドリン ク剤、ペプチド食品、冷凍食品などの各種飲食物への甘味付に、呈味改良に、品質改良な どに有利に実施できる。

#### [0050]

また、家畜、家禽、その他は蜜蜂、蚕、魚などの飼育動物のための飼料、餌料など嗜好性を向上させる目的で使用することもできる。その他、タバコ、練歯磨、口紅、リップクリーム、内服液、錠剤、トローチ、肝油ドロップ、口中清涼剤、口中香剤、うがい剤など各種の固形物、ペースト状、液状などで嗜好物、化粧品、医薬品などの各種組成物への甘味剤として、または呈味改良剤、矯味剤として、さらに品質改良剤、安定剤などとして有利に利用できる。

## [0051]

品質改良剤、安定剤としては、有効成分、活性など失い易い各種生理活性物質またはこ れを含む健康食品、機能性食品、医薬品などに有利に適用できる。例えば、インターフェ ロン $-\alpha$ 、 $-\beta$ 、 $-\gamma$ 、ツモア・ネクロシス・ファクター $-\alpha$ 、 $-\beta$ 、マクロファージ遊 走阻止因子、コロニー刺激因子、トランスファーファクター、インターロイキンIIなど のリンホカイン含有液、インシュリン、成長ホルモン、プロラクチン、エリトロポエチン 、卵細胞刺激ホルモンなどのホルモン含有液、BCGワクチン、日本脳炎ワクチン、はし かワクチン、ポリオ生ワクチン、痘苗、破傷風トキソイド、ハブ抗毒素、ヒト免疫グロブ リンなどの生物製剤含有液、ペニシリン、エリスロマイシン、クロラムフェニコール、テ トラサイクリン、ストレプトマイシン、硫酸カナマイシンなどの抗生物質含有液、チアミ ン、リボフラビン、Lーアスコルビン酸、肝油、カロチノイド、エルゴステロール、トコ フェロールなどのビタミン含有液、EPA、DHA、アラキドン酸、などの高度不飽和脂 肪酸又はそのエステル誘導体、リパーゼ、エステラーゼ、ウロキナーゼ、プロテアーゼ、 β-アミラーゼ、イソアミラーゼ、グルカナーゼ、ラクターゼなどの酵素含有液、薬用人 参エキス、スッポンエキス、クロレラエキス、アロエエキス、プロポリスエキスなどのエ キス類、ウイルス、乳酸菌、酵母などの生菌ペースト、ローヤルゼリーなどの各種生理活 性物質も、その有効成分、活性を失うことなく、安定で高品質の液状、ペースト状または 固状の健康食品、機能性食品や医薬品などを容易に製造できることとなる。

## [0052]

以上述べたような各種組成物に、環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質を含有させる方法としては、その製品が完成するまでの工程に含有せしめればよく、例えば、混和、混捏、溶解、融解、浸漬、浸透、散布、塗布、被覆、噴霧、注入、晶析、固化など公知の方法が適宜選ばれる。その量は、通常0.1質量%以上、望ましくは1質量%以上含有せしめるのが好適である。

## [0053]

以下、実験により本発明を詳細に説明する。

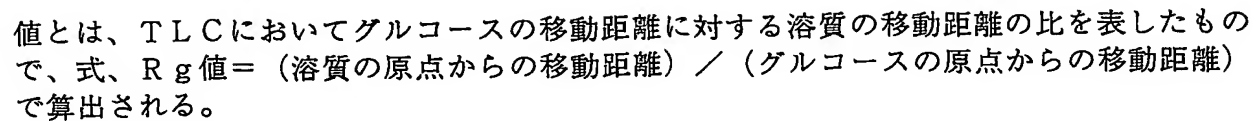
#### [0054]

#### <実験1:非還元性糖質の調製>

澱粉部分分解物(商品名『パインデックス#4』、松谷化学工業株式会社製造)1.5 w/v%、酵母抽出物(商品名『ポリペプトン』、日本製薬株式会社製造)0.5 w/v%、酵母抽出物(商品名『酵母エキスS』、日本製薬株式会社製造)0.1 w/v%、リン酸二カリウム0.1 w/v%、リン酸一ナトリウム・2 水和物0.06 w/v%、硫酸マグネシウム・7 水和物0.05 w/v%、炭酸カルシウム0.3 w/v%、及び水からなる液体培地を、500ml容三角フラスコ12本に100mlずつ入れ、オートクレーブで121℃、20分間減菌し、冷却した。次いで、アルスロバクター・グロビホルミスM6(FERM BP-8448)を接種し、27℃、230rpmで120時間回転振盪培養した。培養後、培養液を遠心分離(8,000rpm、20分間)して菌体を除き、培養上清(約1.1L)を得た。得られた培養上清の1Lを酵素液として用いて、これを2w/v%可溶性澱粉及び2mM塩化カルシウムを含有する50mM酢酸緩衝液1Lに添加し、24時間、40℃で反応させた後、約100℃で10分間、熱処理することによって反応を停止した。

#### [0055]

得られた反応物中の糖質を調べるため、展開溶媒としてn-プタノール、ピリジン、水混液(容量比6:4:1)を、また、薄層プレートとしてメルク社製『キーゼルゲル60』(アルミプレート、 $10\times20$ cm)を用い、2回展開するシリカゲル薄層クロマトグラフィー(以下、TLCと略す)を行い、糖質を分離した。硫酸ーメタノール法にて発色させ、分離した糖質を検出したところ、グルコース(Rg値として1.00)、マルトース(Rg値として0.82)のほかに、Rg値が約0.44の糖質及びRg値が約0.21の糖質が検出された。これらの糖質は、アルスロバクター・グロビホルミス M6の培養上清中の酵素が可溶性澱粉に作用し生成したものと考えられた。なお、ここでいうRg



## [0056]

## [0057]

続いて、上述の反応液に水酸化ナトリウムを添加してpHを12に調整し、98℃で1時間保持することにより還元糖を分解した。不溶物を濾過して除去した後、三菱化学製イオン交換樹脂『ダイヤイオンSK-1B』と『ダイヤイオンWA30』及びオルガノ製アニオン交換樹脂『IRA411』を用いて脱色、脱塩し、精密濾過した後、エバポレーターで濃縮し、真空乾燥して固形物として約4.0gの糖質粉末を得た。

#### [0058]

得られた糖質の組成を高速液体クロマトグラフィー法(以下、HPLCと略称する。)で調べたところ、図1に示すように、溶出時間10.61分にピークが検出され、純度は97%以上で極めて高純度であることが判明した。なお、HPLCは、カラムに『Shodex SUGAR KS-801』(昭和電工株式会社製造)を用い、溶離液に水を用いて、カラム温度60 $^{\circ}$ 、流速0.5 ml/分の条件で行い、検出は示差屈折計RI-8012(東ソー株式会社製造)を用いて行った。

#### [0059]

得られた糖質の還元力をソモギー・ネルソン法で測定したところ、その還元力は検出限界以下であり、本標品は実質的に非還元性糖質であると判断された。

#### [0060]

<実験2:非還元性糖質の構造解析>

#### [0061]

#### <実験2-1:質量分析>

実験1の方法で得られた非還元性糖質について、質量分析装置『LCQ Advantage』(サーモエレクトロン社製)を用いて質量分析したところ、質量数671のナトリウム付加分子イオンが顕著に検出され、本発明の非還元性糖質の質量数は648であることが判明した。

#### [0062]

## <実験2-2:構成糖分析>

実験1の方法で得られた非還元性糖質について、常法に従って、硫酸を用いて単糖にまで加水分解し、ガスクロマトグラフィー法で構成糖を調べたところ、Dーグルコースのみが検出され、本発明の非還元性糖質の構成糖はDーグルコースであることが判明した。上述の質量数を考慮すると、本発明の非還元性糖質はDーグルコース4分子からなる環状糖質であることがわかった。

## [0063]

## <実験2-3:メチル化分析>

実験1の方法で得られた非還元性糖質について、常法に従って、メチル化分析を行いガスクロマトグラフィー法でメチル化物を調べた。結果を表1にまとめた。

## [0064]

#### 【表1】

分析メチル化物の種類	比率
2,3,4ートリメチル化物	1.03
2,3,6ートリメチル化物	1.00

## [0065]

表1の結果から明らかなように、2,3,4ートリメチル化物と2,3,6ートリメチル化物がほぼ等量であることから、本発明の非還元性糖質を構成するDーグルコース4分子のうち、2分子は1位と6位でグルコシド結合しており、また、他の2分子は1位と4位でグルコシド結合していることが判明した。

#### [0066]

<実験2-4:核磁気共鳴分析>

実験1の方法で得られた非還元性糖質について、常法に従って、核磁気共鳴(NMR)分析を行った。 $^1$  H-NMRスペクトルを図2に、 $^1$   $^3$  C-NMRスペクトルを図3に示した。実験2-1及び2-2の結果から本非還元性糖質は4分子のグルコースからなる糖質であることが判明したものの、 $^1$   $^3$  C-NMRスペクトルにおいて炭素シグナルが12本しか認められないことから、本非還元性糖質は対称な構造を有している環状の四糖であることが判明した。また、 $^1$  H-NMRスペクトルにおける約4.93ppmのシグナル及び約5.26ppmのシグナルはD-グルコース残基の1位プロトンに帰属され、そのスピン-スピン結合定数を求めたところ、約3.309Hz(約4.93ppmのシグナル)及び約3.677Hz(約5.26ppmのシグナル)であったことから、1,4グルコシド結合しているD-グルコース残基の1位のアノマー型及び1,6グルコシド結合しているD-グルコース残基の1位のアノマー型は両方とも $\alpha$ 型であることが判明した。

#### [0067]

以上の結果から、本発明の非還元性糖質は、図4に示す環状マルトシルマルトース、即ち、サイクロ $\rightarrow$ 6)  $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 6)$   $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 4)$   $-\alpha$ -D-グルコピラノシルー  $(1\rightarrow 1)$  の構造を有する環状の四糖であることが判明した。この構造を有する糖質はこれまで全く知られておらず、本発明の環状マルトシルマルトースは新規な環状糖質である

### [0068]

く実験3:環状マルトシルマルトース生成酵素の生産>

実験1に記載の液体培地を、500m1容三角フラスコ2本に100m1ずつ入れ、オートクレーブで121  $\mathbb{C}$ 、20 分間滅菌し、冷却して、アルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448) を接種し、27  $\mathbb{C}$ 、230  $\mathbb{C}$  r pmで48時間回転振盪培養したものを種培養とした。

#### [0069]

容量30Lのファーメンターに種培養と同じ組成の液体培地を約20L入れて、加熱滅菌、冷却して温度27℃とした後、種培養液約200mlを接種し、温度27℃、pH5.5乃至8.0に保ちつつ、96時間通気攪拌培養した。培養後、ファーメンターから培養液を抜き出し、遠心分離(8,000rpm、20分間)して菌体を除き、培養上清約18Lを得た。培養液及び培養上清について、環状マルトシルマルトース生成酵素活性を測定したところ、培養液中には該酵素活性を約0.028単位/ml含み、上清中には該酵素活性を約0.026単位/ml含むことがわかり、アルスロバクター・グロビホルミス M6によって生産される本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素はその大部分が菌体外に存在することが判明した。

## [0070]

<実験4:環状マルトシルマルトース生成酵素の精製>

実験3で得た培養上清のうち、約9.2L(総活性約240単位)に、最終濃度60%

飽和となるように硫安を添加し、4℃、24時間放置することにより塩析した。生成した 塩析沈殿物を遠心分離(11,000rpm、30分間)にて回収し、これを10mMト リスー塩酸緩衝液(pH7.5)に溶解後、同緩衝液に対して透析し、粗酵素液として約 240mlを得た。粗酵素液中の環状マルトシルマルトース生成酵素活性は約0.83単 位/mlであった(総活性約200単位)。この粗酵素液を東ソー株式会社製『DEAE ートヨパール(Toyopearl) 650S』ゲルを用いた陰イオン交換クロマトグ ラフィー(ゲル容量100m1)に供した。環状マルトシルマルトース生成酵素活性は、 10mMトリスー塩酸緩衝液(pH7.5)で平衡化した『DEAEートヨパール(To yopearl) 650S』ゲルに吸着し、食塩濃度0Mから0.4Mのリニアグラジ エントで溶出させたところ、食塩濃度約0.22M付近に溶出した。この活性画分を回収 し、終濃度1Mとなるように硫安を添加して4℃、24時間放置した後、遠心分離して不 溶物を除き、東ソー株式会社製『フェニルートヨパール(Phenyl-Toyopea rl) 650M』ゲルを用いた疎水クロマトグラフィー(ゲル容量10ml)に供した 。本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素活性は、1M硫安を含む20mM酢酸緩衝 液 (pH6.0) で平衡化した『フェニルートヨパール (Phenyl-Toyopea r1) 650M』ゲルに吸着し、硫安濃度1Mから0Mのリニアグラジエントで溶出さ せたところ、硫安濃度約0.1M付近に溶出した。この精製の各ステップにおける環状マ ルトシルマルトース生成酵素活性量、環状マルトシルマルトース生成酵素比活性及び収率 を表2に示す。

[0071]

【表2】

		環状マルトシルマルト ース生成酵素比活性 (単位/mg蛋白)	収率(%)
培養上清	240	0.13	100
硫安塩析後の透析液	200	0.66	83
イオン交換カラム溶出液	140	7.3	58
疎水カラム溶出液	96	10	40

#### [0072]

疎水クロマトグラフィー後の精製した環状マルトシルマルトース生成酵素標品を5万至20w/v%濃度勾配ポリアクリルアミドゲル電気泳動により酵素標品の純度を検定したところ、蛋白バンドは単一であり、純度の高い標品であった。

#### [0073]

<実験5:環状マルトシルマルトース生成酵素の性質>

#### [0074]

#### <実験5-1:分子量>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品をSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動法(5乃至20 w/v %濃度勾配)に供し、同時に泳動した分子量マーカー(日本バイオ・ラッド・ラボラトリーズ株式会社製)と比較して分子量を測定したところ、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の分子量は72,  $000\pm20$ , 000 ダルトンであることが判明した。

## [0075]

#### <実験5-2:等電点>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を2. 2 w/v%アンフォライン (アマシャム・バイオサイエンス社製) 含有等電点ポリアクリルアミドゲル電気泳動法に供し、同時に泳動した等電点マーカー (アマシャム・バイオサイエンス社製)と比較して等電点を求めたところ、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の等電点はpI3.6±0.5であることが判明した。

#### [0076]

## <実験5-3:酵素反応の至適温度及び至適pH>

実験 4 の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を用いて、酵素活性に及ぼす温度、p H の影響を本酵素の活性測定法における温度、p H をそれぞれ変化させて測定した。これらの結果を図 5 (至適温度)、図 6 (至適 p H )に示した。本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の至適温度は、p H 6 . 0 、 3 0 分間反応の条件下で、 5 0 乃至 5 5 0 であり、至適 p H は、 4 0 0 、 3 0 分間反応の条件下で 5 . 5 万至 6 . 5 であることが判明した。

#### [0077]

## く実験5-4:酵素の温度安定性及びpH安定性>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を用いて、本酵素の温度安定性及びp H安定性を調べた。温度安定性は、酵素溶液(10mM酢酸緩衝液、p H 6.0)を塩化カルシウム非存在下または1mM存在下で各温度に60分間保持し、水冷した後、残存する酵素活性を測定することにより求めた。p H安定性は、本酵素を各p H 100mM緩衝液中で4  $\mathbb C$ 、24 時間保持した後、p Hを6.0 に調整し、残存する酵素活性を測定することにより求めた。これらの結果を図7(温度安定性)、図8(p H安定性)に示した。図7から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の温度安定性は、塩化カルシウム非存在下で30  $\mathbb C$  まで、塩化カルシウム 1m M存在下で50  $\mathbb C$  までであることが判明し、カルシウムイオンによって本酵素の温度安定性が向上することがわかった。また、図8 から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素のp H安定性はp H5.0  $\mathbb C$   $\mathbb C$ 

## [0078]

## く実験5-5:酵素活性に及ぼす金属塩の影響>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を用いて、酵素活性に及ぼす金属塩の影響を濃度1mMの各種金属塩存在下で活性測定の方法に準じて調べた。 結果を表3に示す。

#### [0079]

#### 【表3】

金属塩	相対活性(%)	金属塩	相対活性(%)
無添加	100	NiCl <sub>2</sub>	90
MgC 12	98	CuCl2	1
AlCl <sub>3</sub>	13	ZnCl <sub>2</sub>	73
CaCl <sub>2</sub>	99	SrCl <sub>2</sub>	90
MnCl <sub>2</sub>	97	BaCl <sub>2</sub>	90
FeCl <sub>2</sub>	95	HgC l <sub>2</sub>	2
FeCl <sub>3</sub>	32	PbC l <sub>2</sub>	36
CoCl2	95	EDTA	25

#### [0080]

表3の結果から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素活性は、 $Cu^2 + 及びHg^2 + イオンで著しく阻害され、<math>Al^3 +$ 、 $Fe^3 + 及びPb^2 + イオンで阻害されることも判明した。また、金属イオンのキレート剤であるEDTAによっても阻害されることも判明した。$ 

## [0081]

#### <実験5-6:N末端アミノ酸配列>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を用いて、本酵素のN末端アミノ酸配列を、プロテインシーケンサー モデル492HT(アプライドバイオシステムズ社製)を用いて分析したところ、配列表における配列番号1で示されるアミノ酸配列、すなわち、アスパラギン酸ープロリンースレオニンースレオニンーセリンのN末端

アミノ酸配列を有していることが判明した。

#### [0082]

<実験5-7:部分アミノ酸配列>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を適量とり、10 mMトリス・塩酸緩衝液(pH9.0)に対して4℃で18時間透析した後、同緩衝液を加えて蛋白濃度約1 mg/mlとした。この溶液を約1 mlとり、リジルエンドペプチダーゼ(和光純薬株式会社販売)20μgを加えて、30℃、16時間保持して酵素蛋白を加水分解した。加水分解物を予め8%(v/v)アセトニトリルを含む0.1%(v/v)トリフルオロ酢酸で平衡化させておいたHPLC用カラム(商品名『マイクロボンダパックC18』、直径3.9 mm×長さ150 mm、ウォーターズ社製)に注入し、流速0.9 ml/分、室温の条件下、0.1%(v/v)トリフルオロ酢酸-8%(v/v)アセトニトリル溶液から0.1%(v/v)トリフルオロ酢酸-8%(v/v)アセトニトリル溶液から0.1%(v/v)トリフルオロ酢酸-40%(v/v)アセトニトリル溶液の120分間のリニアグラジエントで通液し、ペプチド断片を分画した。カラムから溶出したペプチド断片は波長210 nmの吸光度を測定することにより検出した。通液開始から約12分、約18分、約20分、約36分、約39分及び約66分に溶出した6種のペプチド断片のアミノ酸配列を、それぞれ実験5-6と同じ方法で分析したところ、それぞれ配列表における配列番号4乃至9に示されるアミノ酸配列を有していた。

#### [0083]

く実験6:環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするDNAのクローニング及びこれを含む組換えDNAと形質転換体の調製>

環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするDNAをアルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448)からクローニングし、自律複製可能な組換えDNAの作製、酵素をコードするDNAの塩基配列の決定、及び形質転換体の調製を行った。

### [0084]

#### <実験6-1:染色体DNAの調製>

澱粉部分分解物(商品名『パインデックス#4』、松谷化学工業株式会社製造) 2. 0 w/v%、酵母抽出物(商品名『アサヒミースト』、アサヒフードアンドへルスケア株式会社販売) 1. 0 w/v%、リン酸二カリウム 0. 1 w/v%、リン酸一ナトリウム・1 2 水塩 0. 0 6 w/v%、硫酸マグネシウム・7 水塩 0. 0 5 w/v%及び水からなる液体培地を、5 0 0 m 1 容三角フラスコに 1 0 0 m 1 ずつ入れ、オートクレープで 1 2 1  $^{\circ}$  、2 0 分間滅菌し、冷却して、アルスロバクター・グロビホルミス M 6 (FERM B P-8 4 4 8) を接種し、2 7  $^{\circ}$  、2 3 0 r p m で 2 4 時間回転振盪培養した。

#### [0085]

遠心分離により培養物から採取した菌体をTES緩衝液(pH8.0)に浮遊させ、リゾチームを0.05%(w/v)加え、37%30分間インキュベートした。処理物を-80%1時間凍結後、TSS緩衝液(pH9.0)を加えて60%1に加温し、TES緩衝液/フェノール混液を加え、氷水中で冷却しながら5分間激しく振盪した後、遠心分離により上清を採取した。この上清に2倍容の冷エタノールを加え、沈殿した粗染色体DNAを採取し、SSC緩衝液(pH7.1)に溶解後、リボヌクレアーゼとプロテイナーゼをそれぞれ $7.5\mu$ gと $125\mu$ g加え、37%1で1時間保持して反応させた。反応物にクロロホルム/イソアミルアルコール混液を加えて染色体DNAを抽出し、冷エタノールを加え、生成した染色体DNAを含む沈殿を採取した。このようにして得た精製染色体DNAを濃度約1mg/m1になるようにSSC緩衝液(pH7.1)に溶解し、-80%1で凍結した。

## [0086]

<実験6-2:組換えDNA pBMB1と形質転換体BMB1の調製>

実験6-1で調製した精製染色体DNA溶液を0.1mlとり、これに制限酵素Bam HIを約100単位加え、37℃で1時間反応させて染色体DNAを加水分解した後、 アガロース電気泳動法により約3,000乃至6,000塩基対からなるDNA断片を採 取した。別途、プラスミドベクター(ストラタジーン・クローニング・システム製、登録商標『Bluescript II SK(+)』)を常法により制限酵素Bam HIを作用させ完全に切断した後、その切断されたプラスミドベクター 0.5  $\mu$  g と 先に得たDNA断片約  $5\mu$  g とを市販のキット(宝酒造製、商品名『DNAライゲーション・キット』)を用いて、添付の説明書に従って操作し、連結した。得られた組換えDNAを用いて、通常のコンピテントセル法によりコンピテントセル(商品名『Epicurian Coli XL2-Blue』、ストラタジーン・クローニング・システム製)  $100\mu$  1を形質転換して遺伝子ライプラリーを作製した。

## [0087]

## [0088]

次いで、配列表における配列番号8で示されるアミノ酸配列における第1より10番目までのアミノ酸配列に基づき、5′ーGACTGGGTSGACATGGGSTTCGACGGSATCー3′で表される塩基配列を有するオリゴヌクレオチドを化学合成し、上記と同様に同位体標識してプローブ2としての合成DNAを得た。常法により、上記5種類の形質転換体から組換えDNAを採取し、通常のサザーン・ハイブリダイゼーションを適用して、プローブ2と顕著な会合を示した組換えDNAを選択し、当該組換えDNAを有する形質転換体を『BMB1』と命名した。

#### [0089]

この形質転換体BMB1を、常法に従い100μg/m1アンピシリンナトリウム塩を 含むLープロス培地 (pH7.0) に植菌し、37℃で24時間回転振盪培養した。培養 終了後、遠心分離により培養物から菌体を採取し、通常のアルカリーSDS法により組換 えDNAを抽出した。この組換えDNAの塩基配列を、通常のジデオキシ法により分析し たところ、当該組換えDNAは、アルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448)に由来する、配列表における配列番号10で示される鎖長4467塩基 対の塩基配列を有するDNAを含んでいた。図9に示すように、この組換えDNAにおい て、当該DNAは、制限酵素Bam HIによる認識部位の下流に連結されていた。一方 、この塩基配列から推定されるアミノ酸配列は、その配列番号10に併記したとおりであ り、このアミノ酸配列と、実験5-6の方法で確認された本発明の環状マルトシルマルト ース生成酵素のN末端アミノ酸配列及び実験5-7の方法で明らかにされた部分アミノ酸 配列である、配列表における配列番号1及び配列番号4乃至9で示されるアミノ酸配列と 比較したところ、配列表における配列番号1で示されるアミノ酸配列は、配列表における 配列番号10に併記したアミノ酸配列における第41乃至45番目のアミノ酸配列と完全 に一致した。また、配列表における配列番号4、5、6、7、8及び9に示されるアミノ 酸配列は、それぞれ、配列表における配列番号10で示される塩基配列に併記したアミノ 酸配列における第418乃至426番目、第405乃至417番目、第323乃至332 番目、第164乃至190番目、第241乃至265番目及び第333乃至362番目の アミノ酸配列と完全に一致した。以上のことは、本発明の環状マルトシルマルトース生成 

#### [0090]

<実験7:形質転換体による環状マルトシルマルトース生成酵素の産生>

10g/1澱粉部分分解物(商品名『パインデックス#4』、松谷化学工業株式会社販売)、20g/1ポリペプトン、20g/1酵母エキス及び1g/1リン酸一水素ナトリウム・12水塩及び水からなる液体培地を、500ml容三角フラスコに100mlずつ入れ、オートクレーブで121℃、20分間滅菌し、冷却して、無菌的にpH7.0に調整した後、アンピシリンナトリウム塩10mgを無菌的に添加して液体培地を調製した。この液体培地に実験6-2の方法で得た形質転換体BMB1を接種し、27℃で約48時間回転振盪培養した。得られた培養物を、常法に従い、遠心分離して培養上清と菌体とに分離して回収した。菌体については、超音波破砕法により細胞からの全抽出物を調製した。超音波破砕法は、菌体を10mMリン酸緩衝液(pH7.0)に懸濁した後、その菌体懸濁液を氷水中で冷却しながら超音波ホモジナイザー(モデルUH-600、株式会社エスエムテー製)で細胞破砕することによって行い、その破砕物を全細胞抽出物とした。

#### [0091]

このようにして調製した培養上清と全細胞抽出物とについて、それぞれの環状マルトシルマルトース生成酵素活性を測定し、それぞれの活性値を培養物1ml当りに換算した。なお、対照として大腸菌XL2-Blue株を上述の形質転換体の場合と同一条件で培養し、培養物から培養上清と全細胞抽出物を調製し、同様に環状マルトシルマルトース生成酵素活性を測定した。これらの結果を表4に示す。

## 【0092】 【表4】

菌株	環状マルトシルマルトース生成 酵素活性 (単位/ml-培養物)	
	培養上清	全細胞抽出物
BMB1 (本発明)	0.00	0.05
E. coli (対照)	0.00	0.00

表中のBMB1及びE.coliは、それぞれ形質転換体BMB1及び大腸菌XL2-Blue株を意味する。

#### [0093]

表4の結果から明らかなように、形質転換体BMB1は、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を細胞内に産生することが判明した。宿主である対照の大腸菌では培養上清、全細胞抽出物のいずれにも当該酵素活性は全く認められなかった。

#### [0094]

この実験7の方法で得た全細胞抽出物を、さらに実験4に示した方法に準じて、塩析、透析し、DEAE-トヨパール 650Sゲル、フェニルートヨパール 650Mゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに供して精製し、さらにこの精製酵素標品を実験5に示

した方法に準じて分析した。その結果、SDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動法による分子量は約72,000±20,000ダルトン、等電点ポリアクリルアミドゲル電気泳動法による等電点は約3.6±0.5、環状マルトシルマルトース生成酵素活性の至適温度は約50万至55℃、至適pHは約5.5万至6.5、温度安定性は、塩化カルシウム非存在下で30℃まで、1mM塩化カルシウム存在下で約50℃まで安定であり、pH安定性は約5.0万至9.0の範囲で安定であった。これらの理化学的性質は、実験4に示された方法で調製された当該酵素のそれと実質的に同一であった。以上の結果は、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、組換えDNA技術によって良好に製造でき、なお且つ酵素の生産性も有意に向上することを示している。

## [0095]

## く実験8:各種糖質への作用>

各種糖質を用いて、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の基質特異性を調べた。マルトース、マルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトヘキサオース、マルトへプタオース、ネオトレハロース、トレハロース、コージビオース、ニゲロース、イソマルトース、イソマルトトリオース、パノース、イソパノース、マルチトール、マルトトリイトール、 $\alpha$  ー、 $\beta$  ー又は $\gamma$  ーサイクロデキストリン、アミロース、可溶性澱粉、グリコーゲン、プルラン又はデキストランを含む水溶液を調製した。これらの基質溶液に、最終濃度 20 mM酢酸緩衝液(pH6.0)と最終濃度 1 mM塩化カルシウムを加えた後、実験 4 の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を基質固形物 1 グラム当たりそれぞれ 1 単位ずつ加え、基質濃度を 2 w / v %になるように調整し、これを 40  $\mathbb C$ 、pH6.0 で 2 4 時間作用させた。酵素反応前後の反応液を、実験 1 記載の TLC法で分析し、それぞれの糖質に対する酵素作用の有無又は強さの程度を確認した。結果を表 5 に示す。

## 【0096】 【表5】

基質	作用	基質	作用
マルトース	<b></b>	パノース	
マルトトリオース	+	イソパノース	
マルトテトラオース	+++	マルチトール	
マルトペンタオース	+++	マルトトリイトール	
マルトヘキサオース	+++	αーサイクロデキストリン	
マルトヘプタオース	+++	βーサイクロデキストリン	_
ネオトレハロース	_	ィーサイクロデキストリン	
トレハロース	_	アミロース	+++
コージビオース		可溶性澱粉	+++
ニゲロース		グリコーゲン	++
イソマルトース	_	プルラン	_
イソマルトトリオース		デキストラン	_

#### 注) 酵素反応前後で、

- ーは、「変化無し」を示し、
- +は、「基質のスポットが僅かに減少し、他の生成物が認められる」を示し、
- ++は、「基質のスポットがかなり減少し、他の生成物が認められる」を示し、
- +++は、「基質のスポットがほとんど消失し、他の生成物が認められる」を示す。

#### [0097]

表5の結果から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、試験した糖質のうち、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトヘキサオース、マルトヘプタオースによく作用し、また、マルトトリオースに僅かに作用した。さらに、アミロース、澱粉、グリコーゲンにも、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素はよく作

用した。これらの結果より、本酵素はグルコース重合度が3以上の $\alpha-1$ , 4グルカンに作用することが判明した。

[0098]

<実験9:作用メカニズム>

[0099]

<実験9-1:マルトテトラオースからの生成物>

[0100]

【表6】

			採	名 成 (%)			
1		単キレニトショ	フルトテト	マラトシア	マルトヘキサ	# 图 X	かの街
区心可同 (1)	マルトース	永々、ゲーングリー・プログラー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー		トース	オヤ	17 K EW	
(時間)		メントント	0.00	0 0	UU	0.0	2.7
0	0.0	0.0	91.0	2 1		11.3	8
	0 6	2.6	69.5	0.5	•	11.0	0 0
4	15 6	8 8	517	0.0	5.6	14.0	0.7
7	13.0	0.0	- 10 L LC	1 0	2 4	14.7	ണ
4	22.8	c .7 I	39.3	1.0	7.0	10.8	5 7
0	21 7	9.1.3	19.1	3. X	4.1	10.0	
0	0.10	2 10	10 0	6 9	2.5	8. 2	6.5
91	36.3	0.67	10.3		1 9	7 1	6.1
24	38.7		6.9	9.0	1.4		
表中の	マルトシルマルト	<b>一スは、6<sup>2</sup></b> -	1- αーマルトシノ	マルトー	<del>الا</del>		
糖質Xは、	緻	-3によりα-	マルトシルマルトテ	テトラオース			
(別名、	64	-0-α-マルトシルマルトテトラオース)であることが判明した。	・トラオース)では	ちることが判明し	, °)		

[0101]

表6の結果から明らかなように、本酵素の作用の結果、基質マルトテトラオースから、 反応初期(反応1時間)において、マルトースと糖質Xが顕著に生成することが判明した 。また、少量ながら、マルトへキサオース、環状マルトシルマルトース及びマルトシルマルトース( $6^2-\alpha$ -マルトシルマルトース、非環状)が生成することもわかった。さらに、反応の進行とともに、これら生成糖質のうち、マルトースと環状マルトシルマルトースとが著量蓄積し、少量ながらマルトシルマルトース量も増加した。一方、糖質 X 及びマルトへキサオースの生成量は、反応 4 時間まで増加したものの、それ以降は減少することが判明した。これらの結果から推察すると、反応初期において、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素はマルトテトラオースに作用し、主にマルトースと糖質 X を生成し、さらに反応が進むとともに、本酵素は糖質 X に作用し、環状マルトシルマルトースを生成すると推定され、糖質 X が、マルトテトラオースからの環状マルトシルマルトース生成反応の中間体であると考えられた。また、マルトシルマルトースやマルトへキサオースが同時に生成することから本酵素はマルトース単位での糖転移を触媒する酵素であり、糖質 X もマルトシル転移による生成物と推定された。

[0102]

く実験9-2:糖質Xの単離>

マルトテトラオースから環状マルトシルマルトースを生成する反応における反応中間体 と考えられる糖質Xの単離を行った。最終濃度1w/v%のマルトテトラオース水溶液2 Lに、最終濃度20mM酢酸緩衝液(pH6.0)と最終濃度1mM塩化カルシウムを加 えた後、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素を、基質固形物1グ ラム当たり1単位加え、40℃、pH6.0で4時間作用させた後、100℃で10分間 保持して反応を停止させた。次いで、予備試験により糖質Xがβ-アミラーゼによって分 解されないことを確認した後、上記で得られた反応液をρΗ5.5に調整し、βーアミラ ーゼ (シグマ社製) を基質固形物 1 グラム当り 5 単位添加して 5 0 ℃、1 6 時間処理する ことにより、反応液中の残存するマルトテトラオースをマルトースに分解した。反応液を 100℃で10分間保持して反応を停止させ、不溶物を濾過して除去した後、三菱化学製 イオン交換樹脂『ダイヤイオンWA30』を用いて脱色、脱塩し、さらに、三菱化学製カ チオン交換樹脂『ダイヤイオンSK-1B』とオルガノ製アニオン交換樹脂『IRA41 15』を用いて脱色、脱塩し、精密濾過した後、エバポレーターで濃縮し、分画原料とし た。これを、分取用HPLCカラム『YMC-Pack ODS-A R355-15S -15 12A』 (株式会社ワイ・エム・シイ製) に供して精製し、上記のマルトテトラ オースからの反応物から、純度99.3%以上の糖質X標品を固形物収率約6.7%で得 た。

[0103]

<実験9-3:糖質Xの構造解析>

[0104]

<実験9-3-1:環状マルトシルマルトースの生成試験>

実験9-2の方法で得た糖質 X 精製標品の水溶液(最終濃度 1 w/v%)に、最終濃度 2 0 m M 酢酸緩衝液(p H 6. 0)と最終濃度 1 m M 塩化カルシウムを加えた後、実験  $4 \text{ original o$ 

[0105]

<実験9-3-2:質量分析>

実験9-2の方法で得た糖質X精製標品について、実験2-1に記載した方法で質量分析を行ったところ、質量数1013のナトリウム付加分子イオンが顕著に検出され、糖質Xの質量数が990であることが判明し、この質量数から、糖質XはDーグルコース6分子で構成されていることがわかった。

[0106]

<実験9-3-3:プルラナーゼによる分解試験>

## [0107]

<実験9-3-4:メチル化分析>

実験9-2の方法で得た糖質X標品を用いて、常法に従ってメチル化分析を行い、ガスクロマトグラフィー法でメチル化物を調べた。結果を表7にまとめた。

[0108]

【表7】

分析メチル化物の種類	比率
2,3,4ートリメチル化物	1.00
2,3,6-トリメチル化物	4.04
2,3,4,6-テトラメチル化物	0.85

## [0109]

表7の結果から明らかなように、2、3、4ートリメチル化物と2、3、6ートリメチル化物と2、3、4、6ーテトラメチル化物が約1:4:1の比率であることから、糖質 Xを構成するグルコース6分子のうち、1分子は1位と6位でグルコシド結合しているグルコースであり、4分子は1位と4位でグルコシド結合しているグルコースであり、他の1分子は1位のみがグルコシル結合したグルコースであることが判明した。また、この結果から、マルトースとマルトテトラオースが $\alpha-1$ 、6結合した糖質 X における1、6 グルコシド結合は非還元末端グルコース残基に存在することが判明した。

#### [0110]

[0111]

#### 構造式1:

【化1】

 $\alpha$ -D-Glcp-(1 $\rightarrow$ 4)- $\alpha$ -D-Glcp-(1 $\rightarrow$ 6)- $\alpha$ -D-Glcp-(1 $\rightarrow$ 4)- $\alpha$ -D-Glcp-(1 $\rightarrow$ 4)-

## $\alpha$ -D-Glcp-(1 $\rightarrow$ 4)-D-Glcp

#### [0112]

以上のことから、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素による環状マルトシルマルトース生成の反応メカニズムは以下のように考えられた。

- 1) 本酵素は、基質としてグルコース重合度が 3 以上の  $\alpha-1$ , 4 グルカンに作用し、その非還元性末端のマルトシル残基を他の  $\alpha-1$ , 4 グルカン分子の非還元性末端グルコース残基の 6 位水酸基に転移する分子間の  $6-\alpha$  ーマルトシル転移を触媒することにより、非還元末端に  $6-\alpha$  ーマルトシル基を有するグルコース重合度が 2 増加した  $6-\alpha$  ーマルトシルーマルトオリゴ糖と、グルコース重合度が 2 減じたマルトオリゴ糖とを生成する。
- 2) 本酵素はさらに、6-α-マルトシルーマルトオリゴ糖に作用し、分子内α-マルト

シル転移することにより環状化し、サイクロ $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha$  - D -

3) 本酵素は、僅かながら分子間の $4-\alpha-$ マルトシル転移も触媒し、マルトオリゴ糖から、グルコース重合度が 2 増加したマルトオリゴ糖と、グルコース重合度が 2 減じたマルトオリゴ糖とを僅かに生成する。

## [0113]

<実験10:各種基質からの環状マルトシルマルトースの生成>

各種糖質を用いて、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の作用による環状マルトシルマルトースの生成を試験した。マルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトへキサオース、アミロース、可溶性澱粉、澱粉部分分解物(商品名『パインデックス#100』、松谷化学工業株式会社製)、グリコーゲン(トウモロコシ由来、キューピー株式会社製)の溶液を調製した。

#### [0114]

これらの水溶液(最終濃度 1.0 w/v%)に、最終濃度 20 mM酢酸緩衝液(pH6.0)と最終濃度 1 mM塩化カルシウムを加えた後、実験 4 の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を固形物 1 グラム当たり 1 単位加え、これらを 40  $^{\circ}$ C、pH6.0 で 48 時間作用させた後、その反応液を 100  $^{\circ}$ Cで 10 分間加熱して反応を停止させた。実験 1 と同様に  $\alpha$  - グルコシダーゼ・グルコアミラーゼ処理した後、HPLC法で環状マルトシルマルトースを定量し、環状マルトシルマルトースの生成率を求めた。それらの結果を表 8 に示す。

## [0115]

【表8】

基質	環状マルトシルマル トース生成率(%)
マルトトリオース	0.6
マルトテトラオース	27.3
マルトペンタオース	24.4
マルトヘキサオース	41.6
マルトヘプタオース	36.6
アミロース	41.8
可溶性澱粉	31.4
澱粉部分分解物	32.6
グリコーゲン	29.5

## [0116]

表8の結果から明らかなように、試験したいずれの糖質からも、環状マルトシルマルトース生成酵素の作用によって環状マルトシルマルトースが生成した。その生成率は、基質がマルトトリオースの場合約0.6%と低いのに対して、基質がアミロースの場合約42%と最も高く、次いでマルトへキサオース、マルトへプタオースの順であった。可溶性澱粉、澱粉部分分解物及びグリコーゲンからも30%程度の生成率で環状マルトシルマルトースが生成した。

#### [0117]

く実験11:環状マルトシルマルトース生成反応と反応産物の還元力>

可溶性澱粉の水溶液(最終濃度1.0 w/v%)に、最終濃度20 mM酢酸緩衝液(p H 6.0)と最終濃度1 mM塩化カルシウムを加えた後、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を固形物1グラム当たり1単位加え、これらを40℃、

pH6.0で反応させ、酵素添加直後にサンプリングし、直ちに約100℃で10分間加熱して反応を停止し、水冷し、反応0時間の反応液を得た。続いて、反応1、2、3、4時間、それぞれの時点でサンプリングし、直ちに約100℃で10分間加熱して反応を停止し、水冷し、反応1時間、反応2時間、反応3時間、反応4時間のそれぞれの反応液を得た。得られた反応液の還元糖量をソモギー・ネルソン法で、全糖量をアンスロン法で測定し、全糖量に占める還元糖量の割合を百分率(%)で表し、還元力とした。また、反応液を実験1と同様に $\alpha$ -グルコシダーゼ・グルコアミラーゼ処理した後、HPLC法で環状マルトシルマルトースを定量し、環状マルトシルマルトースの生成率を求めた。これらの結果を表9にまとめた。

【0118】

反応時間 (時間)	還元力 (%)	環状マルトシルマル トース生成率(%)
0	0.3	0
1	0.3	4.7
2	0.4	8.4
3	0.5	11.2
4	0.5	13.7

[0119]

表9の結果から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を可溶性 澱粉に作用させ、環状マルトシルマルトースを生成させたところ、環状マルトシルマルトースの生成率が10%以上の場合でも、還元力の増加は0.2%程度とごく僅かであることが判明した。このことは、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素が本質的に転移・環状化反応を触媒する酵素であり、それら反応に際してはほとんど加水分解を伴わないことを意味している。澱粉やその分解物などに本酵素を作用させ、環状マルトシルマルトースを生成させる際、反応前の澱粉やその分解物の還元力、即ち、DEを低くしておけば、増加する還元力が僅かなため、還元力が低い生成物が得られることがわかった。

[0120]

[0121]

【表10】

	環状マルトシルマル
添加量(単位)	トース生成率(%)
0	32.2
125	40.1
250	40.1
500	40.9
1250	41.0
2500	41.7

## [0122]

表10の結果から明らかなように、イソアミラーゼを添加することによって、環状マルトシルマルトースの生成率が増加することが判明した。

#### [0123]

<実験12:環状マルトシルマルトースの生成に及ぼす液化澱粉DEの影響>

とうもろこし澱粉を濃度2質量%澱粉乳とし、これに炭酸カルシウムを 0.1質量%加えて pH6.0に調整し、 $\alpha-r$ ミラーゼ(商品名『ターマミール 60L』、ノボ社製造)を澱粉グラム当り 0.2、0.4、0.6、1.0、1.5 又は 2.0 質量%加え、それぞれ 9.5 で 1.0 分間反応させ、次いで、 1.20 でにオートクレーブし、約 4.0 でに急冷して、DE 3.1 乃至 2.04 の表 1.11 に示す 6 種類の澱粉液化液を得た。これらの澱粉液化液(最終濃度 1 質量%)に、実験 4 の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を固形物 1 グラム当たり 1 単位加え、 4.0 で、0 で 4.8 時間作用させた後、その反応液を 1.0 分間煮沸して反応を停止させた。これら熱失活させた反応液中の環状マルトシルマルトースの生成量を調べるために、実験 1 と同様に  $\alpha-0$  グルコシダーゼ及びグルコアミラーゼを添加し反応させた後、1 中 1 と同様に  $\alpha-0$  グルマルトースを定量し、環状マルトシルマルトース生成率を求めた。それらの結果を表 1.1 に示す。

# 【0124】 【表11】

α-アミラーゼ使用量 (質量%/g-澱粉)	DE	環状マルトシルマル トース生成率(%)
0.2	3.1	32.6
0.4	4.8	30.3
0.6	7.9	26.2
1.0	12.6	23.1
1.5	17.4	21.2
2.0	20.4	20.9

#### [0125]

表11の結果から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素による環状マルトシルマルトースの生成率は、液化澱粉のDEによって影響をうけ、DEが低値であるほど、環状マルトシルマルトースの生成率は高く、逆に、DEが高値であるほど、環状マルトシルマルトースの生成率が低いことが判明した。具体的には、液化澱粉のDEは約20以下、望ましくは、DE約8以下、更に望ましくは、DE約5以下が適していることが判明した。

#### [0126]

<実験14:結晶環状マルトシルマルトースの調製>

アミロース (株式会社林原生物化学研究所製)、酢酸緩衝液 (p H 6.0)、及び塩化

カルシウムを、最終濃度として、それぞれ、1.25w/v%、20mM、1mM含む水溶液16Lに、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を固形物1グラム当たり1単位加え、これを40C、pH6.0で90時間作用させた後、反応液を約98Cで10分間加熱し反応を停止させた。得られた反応液を、実験1に記載の方法でグルコアミラーゼ処理し、水酸化ナトリウムにてアルカリ処理することにより還元糖を分解した後、濾過脱色、脱塩、精密濾過、濃縮、真空乾燥して、固形物として約80.5gの環状マルトシルマルトース粉末を得た。HPLC法で分析したところ、環状マルトシルマルトースの純度は98.9%であった。

## [0127]

得られた環状マルトシルマルトース粉末(固形物として36g)を144gの水に加え、約90℃に加温して環状マルトシルマルトースを完全に溶解させた後、約25℃で2日間静置したところ、結晶状の物質が生成した。得られた結晶状物質を含む液を濾過し、濾紙上に結晶状物質を回収し、続いて、少量の水で洗浄した後、結晶状物質を集め、常温常圧で風乾し、21.8gの結晶状粉末を得た。HPLC法で分析したところ、環状マルトシルマルトースの純度は99.9%以上で、極めて高純度であった。

## [0128]

得られた環状マルトシルマルトースの結晶状粉末について、X線回折装置 RAD-IIX (株式会社リガク製)を用いて粉末 X 総回折測定を行ったところ、図 10 に示すように、主な回折角  $(2\theta)$  として、 $5.6^\circ$ 、 $9.3^\circ$ 、 $16.5^\circ$  及び  $27.1^\circ$  を特徴とする粉末 X 線回折図が得られた。また、この結晶状粉末の水分をカールフィッシャー法で測定したところ、水分は 12.8 質量%であることがわかり、環状マルトシルマルトース 1 分子当り 5 分子の水を含む含水結晶であることが判明した。

## [0129]

さらに、この環状マルトシルマルトースの結晶粉末を熱重量測定したところ、図11に示す熱重量曲線が得られ、その重量変化と温度との関係から、温度約100℃までの上昇で5分子の水に相当する重量減少が認められ、さらに、温度約280℃付近から環状マルトシルマルトース自体の熱分解と考えられる重量減少が認められた。これらのことから、本発明の環状マルトシルマルトース含水結晶は、常圧において、温度を100℃まで上昇させることにより結晶分子当り5分子の水が離脱して無水物になることが判明した。

## [0130]

<実験15:環状マルトシルマルトースの水に対する飽和濃度>

温度25℃での水に対する環状マルトシルマルトースの飽和濃度を調べるため、密栓付きガラス製容器に水10mlを入れ、それに実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を、完全に溶解する量以上の量を加えた後、ガラス容器を密封し、飽和に達するまで温度25℃で保温しながら2日間攪拌した。この環状マルトシルマルトース飽和溶液を精密濾過して溶けていない環状マルトシルマルトースを除いた後、その濾液の水分を乾燥減量法で調べ飽和濃度を求めたところ、温度25℃での水に対する環状マルトシルマルトースの飽和濃度は約8.0質量%であることが判明した。

#### [0 1 3 1]

<実験16:環状マルトシルマルトースの甘味度>

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を脱イオン水に溶かして、固形物濃度5質量%の水溶液とし、この水溶液を甘味度試験溶液とした。一方、蔗糖(市販グラニュー糖)0.5乃至5質量%水溶液を調製し、対照とした。パネラー5名で官能試験を行ったところ、環状マルトシルマルトースの甘味度は蔗糖の約20%であると推定され、環状マルトシルマルトースが低甘味の糖質であることが判明した。

## [0132]

<実験17:環状マルトシルマルトースの熱安定性>

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を水に溶解し濃度7w/v%の環状マルトシルマルトース水溶液を調製し、その溶液8mlをガラス製試験管に採り、密封した後、120℃で30乃至90分間加熱した。放冷後、それら溶液の着色

度の測定と、HPLC法による環状マルトシルマルトースの純度測定を行った。着色度は、480nmにおける1cmセルでの吸光度とした。結果を表12に示した。

【0133】 【表12】

加熱時間(分)	着色度 (A480nm)	純度 (%)
0	0	100
30	0	100
60	0	100
90	0	100

## [0134]

表12の結果から明らかなように、環状マルトシルマルトース水溶液は120℃の高温加熱でも着色はなく、分解による純度低下も認められず、環状マルトシルマルトースは熱に対して安定な糖質であることが判明した。

#### [0135]

く実験18:環状マルトシルマルトースのpH安定性>

実験 140 方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を各種の緩衝液( $20\,\mathrm{mM}$ )に溶解し、環状マルトシルマルトースを濃度  $4\,\mathrm{w/v}$ %、 $p\,\mathrm{He}\,2$ 乃至  $9\,\mathrm{cii}$  に表  $13\,\mathrm{cii}$  に記載の 8 種類の環状マルトシルマルトース水溶液を調製した。それぞれの溶液  $8\,\mathrm{m}\,1$  をガラス製試験管に採り、密封した後、 $100\,\mathrm{Ce}\,2$  4 時間加熱した。放冷後、実験  $17\,\mathrm{cii}$  に行った。結果を表  $13\,\mathrm{cii}$  に示した。

# 【0136】 【表13】

	4型在沙土	辛及庄	Vota principal
рH	緩衝液	着色度	純度
	の種類	(A480nm)	(%)
2.0	酢酸	0	93
3.0	酢酸	0	100
4.0	酢酸	0	100
5.0	酢酸	0	100
6.0	Tris-塩酸	0	100
7.0	Tris一塩酸	0	100
8.0	Tris一塩酸	0	100
9.0	アンモニウム	0	100

#### [0137]

表13の結果から明らかなように、環状マルトシルマルトース水溶液は100℃の高温で24時間加熱しても、pH2乃至9の広範囲で着色はなく、pH2において環状マルトシルマルトースは僅かに分解され、純度低下が認められたものの、pH3乃至9の範囲では全く分解されず、環状マルトシルマルトースは広いpH範囲で煮沸してもきわめて安定な糖質であることが判明した。

## [0138]

<実験19:アミノカルボニル反応>

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を水に溶解し、さらに、市販試薬特級のグリシン及びリン酸緩衝液を加え、50mMリン酸緩衝液でpH8.0に調整した0.5w/v%グリシンを含む2.5w/v%環状マルトシルマルトース水

溶液を調製した。対照として、環状マルトシルマルトース含水結晶粉末の代わりにマルトースを用いた以外は上記と同様にしてマルトース水溶液を調製した。それぞれの溶液4m1をガラス製試験管に採り、密封した後、100℃で30乃至90分間加熱した。室内で放冷後、それらの着色度を測定しアミノカルボニル反応性を調べた。着色度は、1cmセルでの480nmにおける吸光度とした。結果を表14に示す。

【0139】 【表14】

	着色度 (A480nm)										
加熱時間(分)	環状マルトシル	マルトース									
	マルトース	(対照)									
0	0.00	0.00									
30	0.00	0.02									
60	0.00	0.08									
90	0.00	0.17									

[0140]

表14の結果から明らかなように、対照のマルトースはグリシン共存下で加熱すると着色し、褐変を引き起こした。一方、本発明の環状マルトシルマルトースは、グリシン共存下で加熱しても着色せず、褐変を引き起こさない、アミノカルボニル反応(メイラード反応)を起こしにくい安定な糖質であることが判明した。

#### [0141]

く実験20:アミノカルボニル反応>

実験 140 方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末と市販ポリペプトン (日本製薬製)とを脱イオン水に溶かし、5 w/v %ポリペプトンを含む 5 w/v %環状マルトシルマルトース溶液を調製した。対照として、環状マルトシルマルトース含水結晶粉末の代わりにマルトースを用いた以外は上記と同様にしてマルトース水溶液を調製した。それぞれの溶液 4 m 1 をガラス製試験管に採り、密封した後、120 ℃で 30 乃至 90 分間加熱した。室内で放冷後、それらの着色度を測定しアミノカルボニル反応性を調べた。同時に、ポリペプトンのみを含む溶液をブランクとして同様に加熱した。着色度は、480 n mにおける 1 c m 2 c

【0142】 【表15】

	着色度 (A480nm)										
加熱時間(分)	環状マルトシル マルトース	マルトース (対照)									
0	0.00	0.00									
30	0.00	0.10									
60	0.00	0.30									
90	0.00	0.62									

## [0143]

表15の結果から明らかなように、対照のマルトースはポリペプトン共存下で加熱すると着色し、褐変を引き起こした。一方、環状マルトシルマルトースは、ポリペプトン共存下で加熱しても着色せず、褐変を引き起こさない、アミノカルボニル反応を起こしにくい安定な糖質であることが判明した。

[0144]

<実験21:環状マルトシルマルトースの包接作用>

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を脱イオン水に溶かし、8質量%水溶液を調製した。その水溶液100g当たりに、香気成分の具体例として、メタノール1.2g、エタノール1.7g又は酢酸2.2gをそれぞれ加えて包接を行なった。その後、それぞれを濾過し濾液を凍結乾燥し、未包接物を除去した。対照として、包接能を有することが知られている分岐サイクロデキストリン(商品名イソエリートP、マルハ株式会社販売)を用いて同様の操作を行なった。凍結乾燥粉末中の包接物量を測定するために、それぞれの凍結乾燥粉末1gを5mlの水に溶かし、それに5mlのジエチルエーテルを加えて抽出を行い、再度、抽出を繰返した後、ジエチルエーテル中の抽出物をガスクロマトグラフィー法で定量した。結果を表16に示す。

【0145】 【表16】

	包接量(mg/g-凍結乾燥粉末)									
包接物	環状マルトシル	分岐サイクロ								
	マルトース	デキストリン								
メタノール	4.30	3.23								
エタノール	4.20	8.67								
酢酸	30.55	38.14								

## [0146]

表16の結果から明らかなように、環状マルトシルマルトースは包接能を有していることが判明し、その包接能は、分岐サイクロデキストリンのものと比べ、メタノールでは重量当たり約1.3倍、エタノールでは約0.5倍、酢酸では約0.8倍の強さであった。

## [0147]

<実験22:環状マルトシルマルトースの消化性試験>

実験14の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を用いて、日本栄養食糧学会誌、第43巻、第23乃至29頁(1990)に記載の岡田らの方法に準じて、試験管内での唾液アミラーゼ、人工胃液、膵液アミラーゼ、小腸粘膜酵素による環状マルトシルマルトースの消化性を調べた。対照として、難消化性糖質として知られているマルチトールを用いて行った。結果を表17に示す。

# 【0148】 【表17】

	分解率(%)									
消化酵素	環状マルトシル	マルチトール								
	マルトース	(対照)								
唾液アミラーゼ	0	0								
人工胃液	0	0								
膵液アミラーゼ	0	0								
小腸粘膜酵素	0	4								

#### [0149]

表17の結果から明らかなように、環状マルトシルマルトースは、唾液アミラーゼ、人工胃液、膵液アミラーゼ及び小腸粘膜酵素のいずれによっても全く消化されないことがわかり、極めて消化されにくい糖質であることが判明した。

## [0150]

く実験23:環状マルトシルマルトースの発酵性試験>

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を用いて、『ジャーナル・オブ・ニュートリション・サイエンス・アンド・ビタミノロジー(Journal of Nutritional Science and Vitaminology 出証特2004-3090842

)』、第37巻、529乃至544頁(1991年)に記載の奥らの方法に準じて、ラット盲腸内容物による環状マルトシルマルトースの発酵性を調べた。盲腸内容物は、ウィスター系雄ラットをエーテル麻酔下で屠殺し嫌気的に採取し、4倍量の0.1M炭酸水素ナトリウム水溶液に懸濁したものを用いた。環状マルトシルマルトースは盲腸内容物重量当り約7質量%を添加し、添加直後および12時間後に残存する環状マルトシルマルトース量をガスクロマトグラフィー法で定量した。その結果、添加直後の環状マルトシルマルトース次度は盲腸内容物1グラム当り68.5mg、12時後の環状マルトシルマルトース決度は盲腸内容物1グラム当り63.0mgであり、約92%が発酵されずに残存していることがわかり、環状マルトシルマルトースは極めて発酵されにくい糖質であることが判明した。

## [0151]

## く実験24:急性毒性試験>

マウスを使用して、実験 14 の方法で得た環状マルトシルマルトースを経口投与して急性毒性試験を行なった。その結果、環状マルトシルマルトースは低毒性の物質で、投与可能な最大投与量においても死亡例は認められず、その  $LD_5$  0 値は、5 g / k g - y / 4 年以上であった。

#### [0152]

以上の実験22万至24の結果から、環状マルトシルマルトースは、経口摂取しても、 消化、吸収されにくく、無カロリー乃至低カロリーの可食素材として、ダイエット甘味料 、高甘味度甘味料の賦形剤、ダイエット飲食物の増粘剤、増量剤、賦形剤、更には、食物 繊維、脂肪代替食品材料などとして有利に利用できる。

## [0153]

以下、本発明の環状マルトシルマルトース及びそれを含む糖質の製造方法を実施例1乃至6で、環状マルトシルマルトース及びそれを含む糖質を含有せしめた組成物を実施例7乃至23で示す。

## 【実施例1】

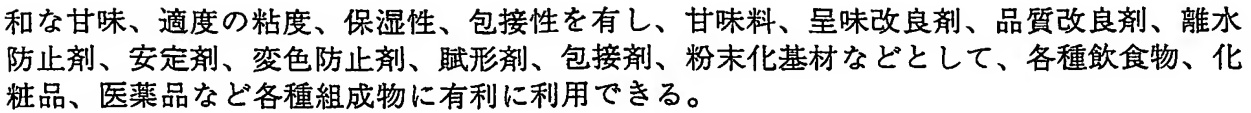
#### [0154]

アルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448)を実験3の方法に準じて、種培養した。続いて、容量30Lのファーメンターに、澱粉部分分解物(商品名『パインデックス#100』、松谷化学工業株式会社製造)3.0 w/v%、大豆ペプチド(商品名『ハイニュートSMS』、不二製油株式会社製造)3.6 w/v%、リン酸二カリウム0.1 w/v%、リン酸一ナトリウム・2 水塩0.06 w/v%、硫酸マグネシウム・7 水塩0.05 w/v%、炭酸カルシウム0.3 w/v%、及び水からなる液体培地を約20L入れて、加熱滅菌、冷却して温度27℃とした後、種培養液1 v/v%を接種し、温度27℃、pH5.5乃至8.0 に保ちつつ、96時間通気培養した。培養後、SF膜を用いて除菌濾過し、約18Lの培養濾液を回収し、更に、その濾液をUF膜濃縮し、3.8単位/m1の本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を含む濃縮酵素液約1Lを回収した。

## 【実施例2】

#### [0155]

馬鈴薯澱粉乳を濃度約1質量%澱粉乳とし、これに最終濃度1mMとなるように塩化カルシウムを加え、pH6.0に調整し、95℃に約20分間加熱して糊化を行い、次いで約40℃に冷却し、これに実施例1の方法で得た環状マルトシルマルトース生成酵素を含む濃縮酵素液を澱粉固形物1グラム当り0.26ml(約1単位)の割合になるように加え、pH6.0、温度40℃で48時間反応させた。その反応液を95℃に加熱し30分間保った後、冷却し、濾過して得られる濾液を、常法に従って、活性炭で脱色し、H型及び0H型イオン交換樹脂により脱塩して精製し、更に、濃縮して濃度65質量%の環状マルトシルマルトース含有シラップを固形物当たり収率約90%で得た。本品は、固形物当たり、環状マルトシルマルトース31.4質量%、マルトース2.2質量%、マルトトリオース1.5質量%、及びその他の糖質を65.9質量%含有しており、低還元性で、温



## 【実施例3】

## [0156]

タピオカ澱粉を濃度約1質量%澱粉乳とし、これに濃度0.1質量%となるように炭酸 カルシウムを加え、pH6.0に調整し、これにαーアミラーゼ(ノボ社製造、商品名『 ターマミール60L』を澱粉固形物グラム当り0.2質量%になるように加え、95℃で 10分間反応させ、次いで120℃に20分間オートクレーブし、更に約40℃に急冷し てDE約3の液化溶液を得、これに実施例1の方法で得た環状マルトシルマルトース生成 酵素を含む濃縮液を澱粉固形物 1 グラム当り 0. 2 6 m 1 (約 1 単位) とイソアミラーゼ (株式会社林原生物化学研究所製造)を澱粉固形物1グラム当り1000単位の割合にな るように加え、p H 6. 0、温度 4 0 ℃で 4 8 時間反応させた。その反応液を 9 5 ℃に加 熱し30分間保った後、冷却し、濾過して得られる濾液を、常法に従って、活性炭で脱色 し、H型及びOH型イオン交換樹脂により脱塩して精製し、更に濃縮して、固形物当り環 状マルトシルマルトースを41、1%含む濃度60質量%のシラップを得た。得られたシ ラップを糖液として、強酸性カチオン交換樹脂(アンバーライトCR-1310、Na型 、オルガノ株式会社製造)を用いたカラム分画を行なった。樹脂を内径5.4cmのジャ ケット付きステンレス製カラム4本に充填し、直列につなぎ樹脂層全長20mとした。カ ラム内温度60℃に維持しつつ、糖液を樹脂に対して5∨/∨%加え、これに60℃の温 水をSV0.13で流して分画し、溶出液の糖組成をHPLC法でモニターし、環状マル トシルマルトース含有画分を含む低分子画分を採取し、精製し、濃縮し、噴霧乾燥して、 環状マルトシルマルトース含有粉末を固形物当たり収率約54%で得た。本品は、固形物 当たり、環状マルトシルマルトース63.2質量%、マルトース7.4質量%、マルトト リオース 6.2 質量%、及びその他の糖質を 23.2 質量%含有しており、低還元性で、 温和な甘味、適度の粘度、保湿性、包接性を有し、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、離 水防止剤、安定剤、変色防止剤、賦形剤、包接剤などとして、各種飲食物、化粧品、医薬 品など各種組成物に有利に利用できる。

#### 【実施例4】

#### [0157]

トウモロコシ澱粉を濃度約1質量%澱粉乳とし、これに濃度0.1質量%となるように 炭酸カルシウムを加え、pH6.0に調整し、これにα-アミラーゼ(商品名『ネオスピ ターゼ』、ナガセ生化学工業株式会社製)を澱粉固形物グラム当り0.2%になるように 加え、85乃至90℃で20分間反応させ、次いで120℃に20分間オートクレーブし 、更に約40℃に急冷してDE約3の液化溶液を得、これに実施例1の方法で得た環状マ ルトシルマルトース生成酵素を含む濃縮液を澱粉固形物1グラム当り0.26m1(約1 単位)とイソアミラーゼ(株式会社林原生物化学研究所製造)を澱粉固形物1グラム当り 1000単位の割合になるように加え、pH6.0、温度40℃で48時間反応させた。 その反応液を95℃に加熱し30分間保った後、pH5.0、温度50℃にし、それにグ ルコアミラーゼ(商品名『グルコチーム』、ナガセ生化学工業株式会社製)を澱粉1グラ ム当り100単位の割合になるように加え、pH5.0、温度50℃で16時間反応させ た。その反応液を95℃に加熱し30分間保った後、冷却し、濾過して得られる濾液を、 常法に従って、活性炭で脱色し、H型及びOH型イオン交換樹脂により脱塩して精製し、 更に濃縮して、濃度60質量%の環状マルトシルマルトース含有シラップを固形物当たり 収率約95%で得た。本品は、固形物当たり、環状マルトシルマルトース42.6質量% 、グルコース53.0質量%、及びその他の糖質を4.4質量%含有しており、温和な甘 味、適度の粘度、保湿性、包接性を有し、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、離水防止剤 、安定剤、変色防止剤、賦形剤、包接剤、粉末化基材などとして、各種飲食物、化粧品、 医薬品など各種組成物に有利に利用できる。

#### 【実施例5】

## [0158]

実施例4の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップを、常法に従って、水素添加して還元性糖質を糖アルコール化し、精製し、濃縮し、真空乾燥し、粉砕して、環状マルトシルマルトース含有粉末を固形物当たり収率約90%で得た。本品は、固形物当たり、環状マルトシルマルトース42.6質量%、ソルビトール53.2質量%、及びその他の糖アルコールを4.2質量%含有しており、実質的に還元力を示さず、アミノカルボニル反応を起こしにくく、低還元性で、温和な甘味、適度の粘度、保湿性、包接性を有し、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、離水防止剤、安定剤、変色防止剤、賦形剤、包接剤などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用できる。

#### 【実施例6】

## [0159]

実施例4の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップを原糖液とし、環状マルトシルマルトースの含量を高めるため、実施例3の方法に準じて塩型強酸性カチオン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーを行なって、環状マルトシルマルトース高含有画分を採取し、精製して、固形物当たり約90質量%の環状マルトシルマルトースを含有している環状マルトシルマルトース高含有液を固形物当たり収率約40%で得た。本溶液を濃縮しながら連続晶析させ、得られるマスキットをバスケット型遠心分離機で分蜜し、結晶を少量の水でスプレーし洗浄し、温風乾燥して、高純度の環状マルトシルマルトース含水結晶を固形物当たり約25%の収率で得た。本品は、純度99%以上の極めて純度の高い環状マルトシルマルトース含水結晶であって、還元性が極めて低く、アミノカルボニル反応を起こしにくく、吸湿性も示さず、取扱いが容易であり、温和な低甘味、適度の粘度、保湿性、包接性、難消化性、を有し、甘味料、低カロリー食品素材、呈味改良剤、風味改良剤、品質改良剤、離水防止剤、安定剤、変色防止剤、賦形剤、包接剤、粉末化基材などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成物、更には、工業試薬、化学原料などにも有利に利用できる。

## 【実施例7】

#### [0160]

## <甘味料>

実施例 6 の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶 0.8 質量部に、トレハロース含水結晶(株式会社林原商事販売、登録商標『トレハ』)0.2 質量部、 $\alpha$  ーグリコシルステビオシド(東洋精糖株式会社販売、商品名『 $\alpha$  Gスィート』)0.0 1 質量部、およびLーアスパルチルーLーフェニルアラニンメチルエステル(商品名『アスパルテーム』)0.0 1 質量部を均一に混合し、顆粒成型機にかけて顆粒状甘味料を得た。本品は、甘味の質が優れ、蔗糖の約 2 倍の甘味度を有している。本品のカロリーは、環状マルトシルマルトースが難消化性、難発酵性で実質的に無乃至低カロリーである。しかも、室温保存下、変質劣化の懸念も無く安定である。従って、本品は、高品質の低カロリー、低う蝕性甘味料として好適である。

#### 【実施例8】

#### [0161]

#### <ハードキャンディー>

濃度55%蔗糖溶液100質量部に実施例4の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップ50質量部を加熱混合し、次いで減圧下で水分2%未満になるまで加熱濃縮し、これにクエン酸0.6質量部および適量のレモン香料と着色料とを混和し、常法に従って成型し、製品を得た。本品は歯切れ、呈味、風味とも良好で、蔗糖の晶出も起こさず、吸湿性少なく、ダレも起こさない安定で高品質のハードキャンディーである。

#### 【実施例9】

## [0162]

#### **<チューイングガム>**

ガムベース3質量部を柔らかくなる程度に加熱溶融し、これに無水マルチトール2質量部、キシリトール2質量部、実施例6の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶2

質量部、およびトレハロース含水結晶1質量部とを加え、更に適量の香料と着色料とを混合し、常法に従って、ロールにより練り合わせ、成型、包装して製品を得た。本品は、テクスチャー、呈味、風味良好で、低う蝕性、低カロリーのチューイングガムとして好適である。

#### 【実施例10】

[0163]

## <加糖練乳>

原乳100質量部に実施例2の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップ4質量部および蔗糖2重量を溶解し、プレートヒーターで加熱殺菌し、次いで濃度70%に濃縮し、無菌状態で缶詰して製品を得た。本品は、温和な甘味で風味も良く、フルーツ、コーヒー、ココア、紅茶などの調味用に有利に利用できる。

## 【実施例11】

[0164]

#### <乳酸菌飲料>

脱脂粉乳175質量部、実施例3の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末100質量部およびラクトスクロース高含有粉末(株式会社林原商事販売、登録商標『乳果オリゴ』)を水1、500質量部に溶解し、65℃で30分間殺菌し、40℃に冷却後、これに、常法に従って、乳酸菌のスターターを30質量部植菌し、37℃で8時間培養して乳酸菌飲料を得た。本品は、風味良好で、オリゴ糖、環状マルトシルマルトースを含有し、乳酸菌を安定に保つだけでなく、ビフィズス菌増殖促進作用、整腸作用を有する乳酸菌飲料として好適である。

#### 【実施例12】

[0165]

## <粉末ジュース>

噴霧乾燥により製造したオレンジ果汁粉末33質量部に対して、実施例6の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末50質量部、無水結晶マルチトール10質量部、無水クエン酸0.65質量部、リンゴ酸0.1質量部、2-〇-α-グルコシルーLーアスコルビン酸0.2質量部、クエン酸ソーダ0.1質量部、プルラン0.5質量部および粉末香料の適量をよく混合攪拌し、粉砕し微粉末にして、これを流動層造粒機に仕込み、排風温度40℃とし、これに実施例2の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップをバインダーとして適量スプレーし、30分間造粒し、計量し、包装して製品を得た。本品は、果汁含有率約30%の粉末ジュースである。又、本品は、異味、異臭がなく、高品質で、低カロリーのジュースとして商品価値の高いものである。

#### 【実施例13】

[0166]

#### <カスタードクリーム>

コーンスターチ100質量部、実施例2の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップ100質量部、トレハロース含水結晶60質量部、蔗糖40質量部、および食塩1質量部を充分に混合し、鶏卵280質量部を加えて攪拌し、これに沸騰した牛乳1、000質量部を徐々に加え、更に火にかけて攪拌を続け、コーンスターチが完全に糊化して全体が半透明になった時に火を止め、これを冷却して適量のバニラ香料を加え、計量、充填、包装して製品を得た。本品は、なめらかな光沢を有し、風味良好で、澱粉の老化も抑制され、高品質のカスタードクリームである。

#### 【実施例14】

[0167]

## くういろうの素>

米粉90質量部に、コーンスターチ20質量部、無水結晶マルチトール70質量部、実施例5の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末50質量部、およびプルラン4質量部を均一に混合してういろうの素を製造した。ういろうの素と適量の抹茶と水とを混練し、これを容器に入れて60分間蒸し上げて抹茶ういろうを製造した。本品は、照り、口

当たりも良好で、風味も良い。又、澱粉の老化も抑制され、日持ちも良く、低カロリーのういろうとしても好適である。

【実施例15】

[0168]

くあん>

原料あずき10質量部に、常法に従って、水を加えて煮沸し、渋切り、あく抜きし、水溶性夾雑物を除去して、あずきつぶあん約21質量部を得た。この生あんに蔗糖14質量部、実施例2の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップ5質量部と水4質量部を加えて煮沸し、これに少量のサラダオイルを加えてつぶあんを壊さないように練り上げ、製品のあんを約35質量部得た。本品は、色焼け、離水もなく安定で、舌触り、風味良好で、あんパン、まんじゅう、団子、最中、氷菓などの製菓材料として好適である。

【実施例16】

[0169]

<パン>

小麦粉100質量部、イースト菌2質量部、蔗糖5質量部、実施例3の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末1質量部および無機フード0. 1質量部を、常法に従って、水でこね、中種を26℃で2時間発酵させ、その後30分間熟成、焼き上げた。本品は、色相、すだちとも良好で、適度の弾力、温和な甘味を有する高品質のパンである。

【実施例17】

[0170]

<ハム>

豚もも肉1、000質量部に食塩15質量部および硝酸カリウム3質量部を均一にすり込んで、冷室に1昼夜堆積する。これを水500質量部、食塩100質量部、硝酸カリウム3質量部、実施例5の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末40質量部および香辛料からなる塩漬液に冷室で7日間漬け込み、次いで、常法に従い、冷水で洗浄し、ひもで巻き締め、薫煙し、クッキングし、冷却、包装して製品を得た。本品は、色合いもよく、風味良好な高品質のハムである。

【実施例18】

[0 1 7 1]

<粉末ペプチド>

40%食品用大豆ペプチド溶液(不二製油株式会社販売、商品名『ハイニュートS』) 1質量部に、実施例6の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末2質量部を混合し、プラスチック製バットに入れ、50℃で減圧乾燥し、粉砕して粉末ペプチドを得た。本品は風味良好で、プレミックス、冷菓などの低カロリー製菓材料として有用であるのみならず、経口流動食、経管流動食のための難消化性の食物繊維、整腸剤量としても有用である。

【実施例19】

[0172]

く化粧用クリーム>

モノステアリン酸ポリオキシエチレングリコール 2 質量部、自己乳化型モノステアリン酸グリセリン 5 質量部、実施例 6 の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末 2 質量部、 $\alpha$  ーグルコシル ルチン (株式会社林原販売、商品名  $\alpha$  Gルチン) 1 質量部、流動パラフィン 1 質量部、トリオクタン酸グリセリン 1 0 質量部および防腐剤の適量を常法に従って加熱溶解し、これに L 一乳酸 2 質量部、 1 、 3 ーブチレングリコール 5 質量部および精製水 6 6 質量部を加え、ホモゲナイザーにかけ乳化し、更に香料の適量を加えて攪拌混合し、化粧用クリームを製造した。本品は、抗酸化性を有し、安定性は高く、高品質の日焼け止め、美肌剤、色白剤などとして有利に利用できる。

【実施例20】

[0173]

<練歯磨>

第二リン酸カルシウム 4 5 質量部、ラウリル硫酸ナトリウム 1.5 質量部、グリセリン 2 5 質量部、ポリオキシエチレンソルビタンラウレート 0.5 質量部、実施例 5 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末 1 0 質量部、サッカリン 0.0 2 質量部を水 1 8 質量部と混合して練歯磨を得た。本品は、界面活性剤の洗浄力を落とすことなく、嫌味を改良し、使用後感も良好である。

## 【実施例21】

[0174]

#### <流動食用固体製剤>

実施例3の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末100質量部、トレハロース含水結晶200質量部、マルトテトラオース高含有粉末200質量部、粉末卵黄270質量部、脱脂粉乳209質量部、塩化ナトリウム4.4質量部、塩化カリウム1.8質量部、硫酸マグネシウム4質量部、チアミン0.01質量部、Lーアスコルビン酸ナトリウム0.1質量部、ビタミンEアセテート0.6質量部およびニコチン酸アミド0.04質量部からなる配合物を調製し、この配合物25グラムずつ防湿性ラミネート小袋に充填し、ヒートシールして製品を得た。本品は、環状マルトシルマルトースにより難消化性の食物繊維を強化し、整腸作用に優れた流動食とし、経口的、または鼻腔、胃、腸などへ経管的使用方法により利用され、生体へのエネルギー補給用に有利に利用できる。

## 【実施例22】

[0175]

#### <錠剤>

アスピリン50質量部に実施例6の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末 14質量部、コーンスターチ4質量部を充分に混合した後、常法に従って打錠機により打 錠して厚さ5.25mm、1錠680mgの錠剤を製造した。本品は、環状マルトシルマ ルトースの賦形性を利用したもので、吸湿性がなく、物理的強度も充分にあり、しかも水 中での崩壊はきわめて良好である。

#### 【実施例23】

[0176]

#### <外傷治療用膏薬>

実施例6の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末100質量部およびマルトース300質量部に、ヨウ素3質量部を溶解したメタノール50質量部を加え混合し、更に10w/v%プルラン水溶液200質量部を加えて混合し、適度の延び、付着性を示す外傷治療用膏薬を得た。本品は、環状マルトシルマルトースによりヨウ素、メタノールの揮散を防止し、経時変化が少ない商品価値の高い膏薬である。又、本品は、ヨウ素による殺菌作用のみならず、マルトースによる細胞へのエネルギー補給剤としても作用することから治癒期間が短縮され、創面もきれいに治る。

#### 【産業上の利用可能性】

#### [0177]

## 【図面の簡単な説明】

#### [0178]

- 【図1】非還元糖質標品のHPLC溶出パターンを示す図である。
- 【図2】単離した非還元性糖質の $^1$  H-NMRスペクトルを示す図である。

- 【図3】単離した非還元性糖質の13C-NMRスペクトルを示す図である。
- 【図4】本発明の環状マルトシルマルトースの構造を示す図である。
- 【図5】環状マルトシルマルトース生成酵素の至適温度を示す図である。
- 【図6】環状マルトシルマルトース生成酵素の至適pHを示す図である。
- 【図7】環状マルトシルマルトース生成酵素の温度安定性を示す図である。
- 【図8】環状マルトシルマルトース生成酵素のpH安定性を示す図である。
- 【図9】組換えDNA、pBMB1を示す図である。図中、黒い太線で示した部分は、アルスロバクター・グロビホルミス M6(FERM BP-8448)由来の本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするDNAである。
  - 【図10】結晶環状マルトシルマルトースの粉末X線回折図を示す図である。
  - 【図11】結晶環状マルトシルマルトースの熱重量曲線を示す図である。

## 【符号の説明】

[0179]

- a:1位がα-1,4グルコシド結合しているグルコース残基
- $b:1位が \alpha-1$ , 6 グルコシド結合しているグルコース残基
- f 1 (+) or i:f1ファージ複製起点
- Amp:アンピシリン耐性遺伝子
- ColEl ori:コリシンE1複製起点

## 【配列表】

## SEQUENCE LISTING

<110> Kabushiki Kaisha Hayashibara Seibutsu Kagaku Kenkyujo

<120> Cyclic maltosylmaltose, cyclic maltosylmaltose-forming enzyme, their prepa

```
ration and uses
<130> 10102802
<160> 10
<210> 1
<211> 5
<212> PRT
<213> Arthrobacter globiformis
<400> 1
Asp Pro Thr Thr Ser
<210> 2
<211> 583
<212> PRT
<213> Arthrobacter globiformis
<400> 2
Asp Pro Thr Thr Ser Pro Gly Pro Leu Ala Glu Gly Asp Val Ile Tyr
                                      10
Gln Val Leu Val Asp Arg Phe Glu Asp Gly Asp Pro Thr Asn Asn Asp
              20
 Gln Gly Asp Gly Glu Tyr Asp Pro Ser Asp Leu Gly Phe Tyr His Gly
          35
 Gly Asp Trp Ala Gly Leu Thr Asp Arg Leu Asp Tyr Ile Ala Asp Leu
      50
                           55
 Gly Val Thr Ala Ile Trp Leu Ser Pro Val Ser Glu Gln Gln Pro Leu
  65
 Ser Arg Asp Gly Leu Glu Ala Ser Tyr His Gly Tyr Phe Thr Arg Asp
                                       90
                  85
 Phe Ala Thr Pro Asn Glu His Phe Gly Asp Arg Ala Glu Leu Gln Glu
```

100

115

130

145

Gln Ile Glu Asn Cys Asp Leu Gly Gly Leu Asp Asp Leu Asp Gln Ser

175

45

125

140

155

105

Leu Ile Asp Thr Ala His Asp Leu Gly Leu Lys Met Ile Leu Asp Val

Val Pro Asn His Thr Ala Asp Tyr Leu Ala Gly Thr Ser Thr Thr Tyr

Ser Pro Ser Thr Tyr Lys Pro Ala Ser Pro Leu Asp Asp Ala Ser Tyr

Phe His His Ala Gly Asp Cys Leu Phe Asn Gly Leu Glu Thr Gln Thr

120

135

150

165

160

80

95

110

			100					105				•	100		
Asn P	ro '		180 Val	Ser !	Ser 1	His		185 Met	Ser	Thr	Tvr :		190 Asp <i>'</i>	Trp '	Val
11011 1		195	16.2				200		501	2		205	<b>y</b>	F	
Asp M	Met 210	Gly	Phe	Asp		Ile 215	Arg	Val	Asp	Ala	Ala 220	Arg	Ser '	Val :	Pro
Lys F 225	Pro	Trp	Leu		Asp 230	Phe	Glu	Ala	Glu	Met 235	Gly	Val	Pro		Phe 240
Gly (	Glu	Val	Phe			Asp	Val	_	Tyr 250	Val	Ser	Glu		Gln 255	Asp
Tyr (	Glu	Trp	Gly 260		Leu	Asp				Phe	Phe	Thr		_	Glu
Ala 1	Phe	Ser 275		Asp	Thr	Asp			Lys	Leu	Gly	Asp 285		Phe	Asp
Gln	Asp 290		Lys	Tyr	Ala	Asn 295	_ • •	Asn	Arg	Leu	Glu 300		Phe	Leu	Asp
		Asp	Arg	Ala	Arg 310		Leu	Thr	Trp	Ala 315	Asp	Asp	Asn	Tyr	Gln 320
	Leu	Arg	Ser	Gly 325		Thr	Phe	Leu	Leu 330	Thr	Ser	Arg	Gly	Val 335	
Val	Ile	Tyr	Tyr 340	Gly	Thr	Glu	Gln	Ala 345	Asp		Gly	Asn	Gly 350	_	Pro
Tyr	Glu	Val 355	Pro		Ala	Asn	Lys 360	Asp	_	Arg	Lys	Asp 365	Met	Glu	Ser
Phe	Asp 370	Gln		Ser	Asn			Lys	His	: Ile	Gln 380	Arg		Thr	Ala
Ile 385			Ala	Tyr	Pro 390	Ala			l Val	Gly 395	Thr		Arg	Glu	Met 400
	Ser	Asp	Thr	Ser 405	Val		Gly	Phe	Se Se 410	Arg	Arg	Val	Asp	Ser 415	Thr
Gly	Ala	Glu	Ala 420	n Met		Phe	e Ser	Ser 425	Ası		Trp	Thr	Thr 430	Gln	
Arg	Thr	Val 435	Pro		Arg	Ala	a Glu 440	Se:	_	r Ile	e Thr	Val 445	Gly		Thr
Leu	Thr 450	Asr		ı Met	: Asn	Th:	r Gly		o Th	r Val	Thr 460		Thr	Ala	Gly
Gly 465	Val		r Gly	y Lys	Glr. 470	ı Ile	_	· Va	l Se	r Lei 47!		Glu	ı His	Glu	Ser 480
		Tyı	r Ala	a Pro 485		Th:	r Pro	) Va	l Se 49	_	а Туг	: Sei	r Pro	Glu 495	ı Ala
Arg	Asr	n Thi	r Th		s Ile	e Ar	g Val	Hi 50		r As	n Val	Gly	y Lei 51(		y His
Ser	Ile	e Ala 51		e Arg	g Gly	y As	p Glu 520	_	r Pr	o Ph	e Thi	r Trj 52		r Sei	r Gly
Arg	G1y 530		a Ar	g Ası	n Val	l Al 53		r As	p Va	l Tr	p Gli 540	_	e Glu	ı Va	l Glu
Arg	• -		o As	p Gl	y Glu		-	e Gl	n Ph	e Ly	s Pro	o Le	u Ile	e Asj	p Asp
545		_	_		550	_	•	77.1	m	55	_		0:	4	560
				56	5			n Ph	te Th 57		y Th	r Gl	y Gl	y Asj 57	p Val 5
Ile	: Asj	p Il	e Ty	r Pr	o Th	r Ph	e								

580 583

<210> 3 <211> 1749 <212> DNA <213> Arthrobacter globiformis

<400> 3 60 gaccccacca cgtcgcccgg cccgctggcc gagggcgacg tgatctacca ggtgctcgtc 120 gaccggttcg aagacggcga ccccaccaac aacgaccagg gcgacggaga gtacgatccg 180 tccgacctcg gtttctacca cggcggcgac tgggcgggcc tgacggaccg gctcgactac 240 atcgccgatc tgggtgtgac ggcgatctgg ctctcgcccg tctccgagca gcagccgctc 300 tcgcgcgacg ggctggaggc cagctaccac ggctacttca ctcgggactt cgcgacgccg 360 aacgagcatt tcggcgaccg agccgagctg caggagctga tcgacacggc gcacgatctc 420 ggactcaaga tgatcctcga cgtcgtgccg aaccacacgg ccgactacct cgcgggcaca 480 tcgacgacct attcgccgag cacctacaag ccggcgagtc cgctcgatga cgcgtcgtac 540 ttccatcacg ccggcgactg cctgttcaac gggctcgaga cgcagaccca gatcgagaac 600 tgcgacctcg gcgggctcga cgacctcgat cagtcgaacc cggtcgtctc gtcgcacctg 660 atgagcacgt acaaggactg ggtcgacatg ggcttcgacg gcatccgggt cgatgcggcg 720 cgctcggtgc cgaagccgtg gctcgccgac ttcgaagccg agatgggcgt gccgaccttc 780 ggcgaggtgt tcgtcggcga tgtcgactac gtctcggagt accaggacta cgagtggggc 840 gtgctcgact tcccctactt cttcacggtg cgcgaggcgt tctcggccga taccgacatg 900 aacaagctcg gcgacctctt cgaccaggac agcaagtacg cgaacccgaa ccggctggag 960 acgttcctcg acaaccacga tcgggcgcgg ttcctcacct gggccgatga caactatcag 1020 cggctgcgct caggactgac gttcctccta acctcccggg gcgtgcccgt gatctactac 1080 ggcaccgagc aggccgacga cggcaacggc aacccctacg aggtaccgat cgcgaacaag 1140 gacaaccgca aggacatgga gagcttcgat cagaactcga acctctacaa gcacatccag 1200 cggttgaccg cgatcaaggc cgcttacccg gctctgcagg tcggcacaca gcgcgagatg 1260 tggtccgaca cctccgtcta cgggttctcg cgacgcgtcg acagcacggg tgccgaggcg 1320 atgaccttct cgtcgaactc gtggacgacg cagacgcgca cggtgccgct gcgcgccgag 1380 agctcgatca cggtcggtac gacgctgacg aacctcatga acacgggcga cacggtgacc 1440 gtgaccgccg gcggtgtcac ggggaagcag atcaccgtct ccctcggcga gcacgagagc 1500 aaggtctatg cgcccggcac cccggtatcg gcatacagcc ccgaagcgcg caacaccacg 1560 aagatccgcg tgcactacaa cgtgggcctc gggcacagca tcgcgatccg cggcgacgag 1620 tacccgttca cctggacctc cggccgaggc gcgcgcaacg tcgcgtccga cgtctgggag 1680 ttcgaggtcg agcgcatccc cgacggtgag accttccagt tcaagcctct gatcgacgac 1740 gtcacctggt cgaccggcgg caacttcacc gggacggcg gcgacgtgat cgacatctac 1749 cccaccttc

```
<212> PRT
<213> Arthrobacter globiformis
<400> 5
Asp Met Glu Ser Phe Asp Gln Asn Ser Asn Leu Tyr Lys
<210> 6
<211> 10
<212> PRT
<213> Arthrobacter globiformis
<400> 6
Leu Gly Asp Leu Phe Asp Gln Asp Ser Lys
                                       10
                   5
  1
<210> 7
<211> 27
<212> PRT
<213> Arthrobacter globiformis
 <400> 7
Met Ile Leu Asp Val Val Pro Asn His Thr Ala Asp Tyr Leu Ala Gly
                                                            15
                                       10
 Thr Ser Thr Thr Tyr Ser Pro Ser Thr Tyr Lys
                                   25
              20
 <210> 8
 <211> 20
 <212> PRT
 <213> Arthrobacter globiformis
 <400> 8
 Asp Trp Val Asp Met Gly Phe Asp Gly Ile Arg Val Asp Ala Ala Arg
                                                            15
 Ser Val Pro Lys
               20
 <210> 9
 <211> 30
 <212> PRT
 <213> Arthrobacter globiformis
 <400> 9
 Tyr Ala Asn Pro Asn Arg Leu Glu Thr Phe Leu Asp Asn His Asp Arg
                                                             15
                                        10
                    5
    1
 Ala Arg Phe Leu Thr Trp Ala Asp Asp Asn Tyr Gln Arg Leu
                                                         30
                                    25
               20
```

<211> 4467

<211> 4467 <212> DNA													
<213> Arthrobacter globiformis													
<400> 10 ggatccctga gctggatggg catggctcac gcgctcgatc tcgagggggc ggcgaaggag ctggcgaccg cagccggca ggcacctctc ctccgccgg ccgacctcgt ctacctcggc gtcgatctcg cgcagacgac ggagggagaa cggtcgcagc gggaggcgct cgggctcgct gtcgtcgagc agaacgctct cgtcgccgat cctcggcagc gggaggcgct cggcaccgagcc cacctcgcc caggaccgtt catcgtgcac ctggacgtcg atgtctgga cttcctcgac gcaccccttg ccgagaacgt gaacggcga aacagcggg cgaccgtcga atgtgctga cttcctcgac gcaccccttg ccgagaacgt gaacggcga aacagcggg cgaccgtcga gcagctggg gtcgcactcg ccgagcttct gcagcatccg gactgctggg cgatgtccat cggccaggtg gtccccgcg acgcggggc cgacccgacc	60 120 180 240 300 360 420 480 540 600 660 720 780 840 900 951												
agtcaggaga gagtc atg aga acg aca gtt cgt acc gct cgc gtc tcc gcg Met Arg Thr Thr Val Arg Thr Ala Arg Val Ser Ala	951												
1 5 10													
cgt acg ggc ctc gcg atg gga gca gcc gtc gcg ctg gcg gcc ggc gcg Arg Thr Gly Leu Ala Met Gly Ala Ala Val Ala Leu Ala Ala Gly Ala 15 20 25	999												
ctc acc tgg ggc acc ggc ccc gca ccc gcg agt gcc gac ccc acc acg Leu Thr Trp Gly Thr Gly Pro Ala Pro Ala Ser Ala Asp Pro Thr Thr 30 35 40	1047												
tcg ccc ggc ccg ctg gcc gag ggc gac gtg atc tac cag gtg ctc gtc Ser Pro Gly Pro Leu Ala Glu Gly Asp Val Ile Tyr Gln Val Leu Val 45 50 55 60	1095												
gac cgg ttc gaa gac ggc gac ccc acc aac aac gac cag ggc gac gga Asp Arg Phe Glu Asp Gly Asp Pro Thr Asn Asn Asp Gln Gly Asp Gly 65 70 75	1143												
gag tac gat ccg tcc gac ctc ggt ttc tac cac ggc ggc gac tgg gcg Glu Tyr Asp Pro Ser Asp Leu Gly Phe Tyr His Gly Gly Asp Trp Ala 80 85 90	1191												
ggc ctg acg gac cgg ctc gac tac atc gcc gat ctg ggt gtg acg gcg Gly Leu Thr Asp Arg Leu Asp Tyr Ile Ala Asp Leu Gly Val Thr Ala 95 100 105	1239												
atc tgg ctc tcg ccc gtc tcc gag cag cag ccg ctc tcg cgc gac ggg Ile Trp Leu Ser Pro Val Ser Glu Gln Gln Pro Leu Ser Arg Asp Gly	1287												

115

120

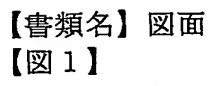
ctg Leu 125																	1335
					gac Asp	_	_	<del>-</del>									1383
_					ctc Leu									Asn	cac His	•	1431
	_		Tyr		gcg Ala												1479
	_	Pro	_									Phe			gcc Ala		1527
	Asp					Gly					Thr				aac Asn 220		1575
_					Leu					Gln					gtc Val		1623
_	_		_	ı Met					Asp					t Gly	ttc Phe		1671
			e Arg					Arg					s Pro		g ctc o Leu		1719
		) Ph					Gly					e Gly			g ttc l Phe		1767
	Gl		_	_		r Vai					n Asj				g ggc p Gly 300		1815
	_	_			o Ty					l Ar			_		g gcc r Ala 5		1863
															-		

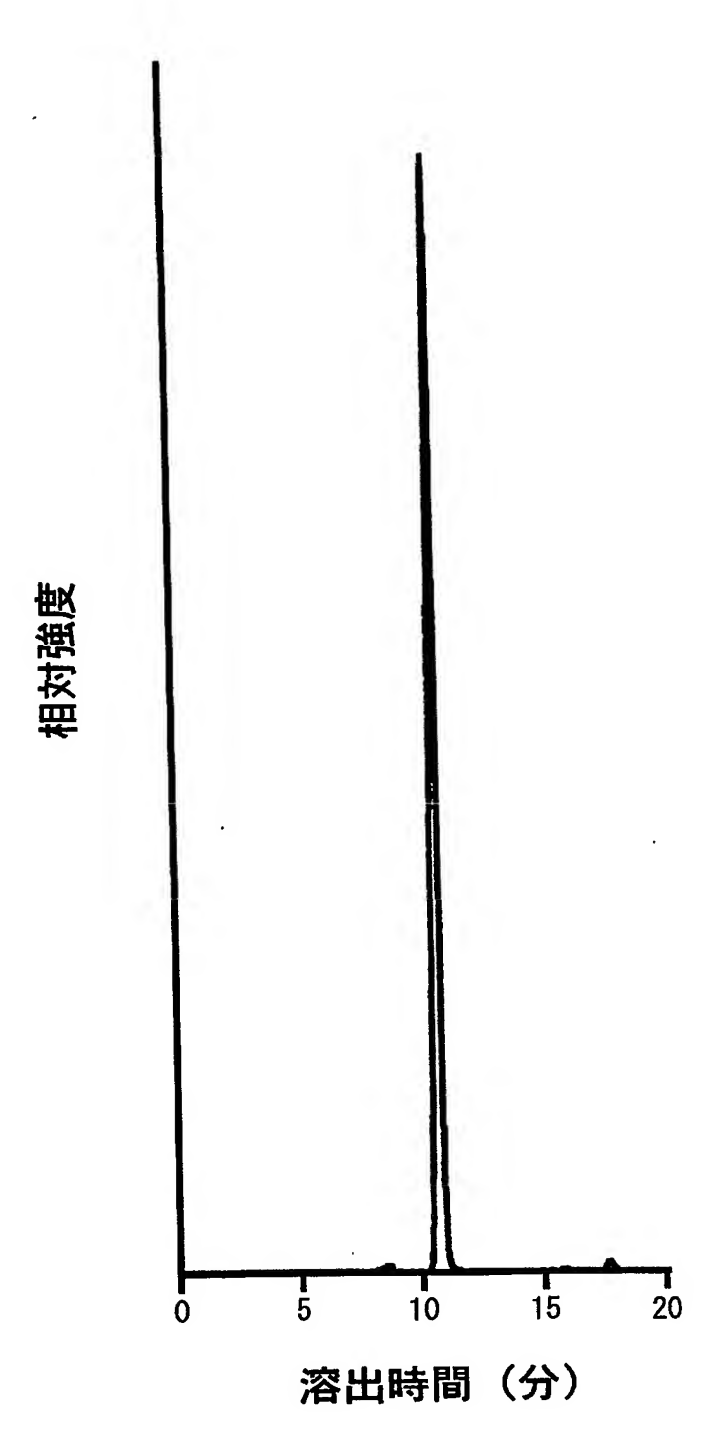
gat Asp					_		Gly										1911
tac Tyr			_		cgg Arg	Leu											1959
Ala					tgg Trp												2007
					cta Leu 370											r	2055
					gac Asp					Asn					Pr		.2103
				Asp	aac Asn				Met					Glr			2151
			1 Ту1		cac His			Arg					E Lys				2199
		Ala			g gto n Val		Thr										2247
	· Va			_	e Sei 450	r Arg					Th:				u A		2295
					g aad r Asi 5					r Gli					1 P		2343
ctg Lei	g cg u Ar	c go g Al	c ga a Gl 48	u Se	c tc r Se	g ato	e Th	g gto r Va 48	1 G1	t ac	g ac r Th	g ct r Le	g ac u Th 49	r As	ic c sn L	tc eu	2391
ata Me	g aa t As	c ac n Th 49	ir Gl	gc ga y As	c ac p Th	g gt r Va	g according to the second seco	r Va	g ac 1 Th	c gc r Al	c gg a Gl	c gg y Gl 50	y Va	c ac	eg g ar G	gg ly	2439
aa Ly	g ca s Gl	g at n Il	c ac le Th	c gt nr Va	c to	c ct r Le	c gg u Gl	c ga y Gl	g ca u Hi	c ga s Gl	g ag u Se	r Ly	rs Va	ıl Ty	yr A	lla	2487 0 9 0 8 4

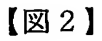
	510					515					520				•	
										gaa Glu 535						2535
_		_								ggg Gly		_				2583
_		_	_						Thr	tcc Ser				Ala		2631
			Ser					Phe		gtc Val			Ile		gac Asp	2679
		Thr					Pro					Val			tcg Ser	2727
	Gly					Gly					Val				tac Tyr 620	2775
	c acc		_	acc	cato	cct	cccg	ggga	ctc (	caccg	gaaag	gg at	tgct1	tgtga	a gccac	2832
						•										2892
														_	cgacgcg	2952 2952
_	_						_								cggcgac	3012
															catctgg	3072
															ctacctg	3132
															agcgcac	3192
														_	ccacgcc	3252
	_														catcttc	3312
															cttcgga	3372
															cctccac gcacttc	3432
																3492
															cgtcgcg tgacgcc	3552
															gtggcga	3612
88	schal	aauu	, acg	gcal	648 848	BEAC	asas	nag t	actt	coto	ib au	gagg	atete	g got	cccctcc	3672
															gttcgat	3732
	<del>-</del>														gactcgcc	3792
	<del></del>														eggteace	3852
_															cgcggcg	3912
_	_														cagccgcc	3972
_	_		_												rattaccc	4032

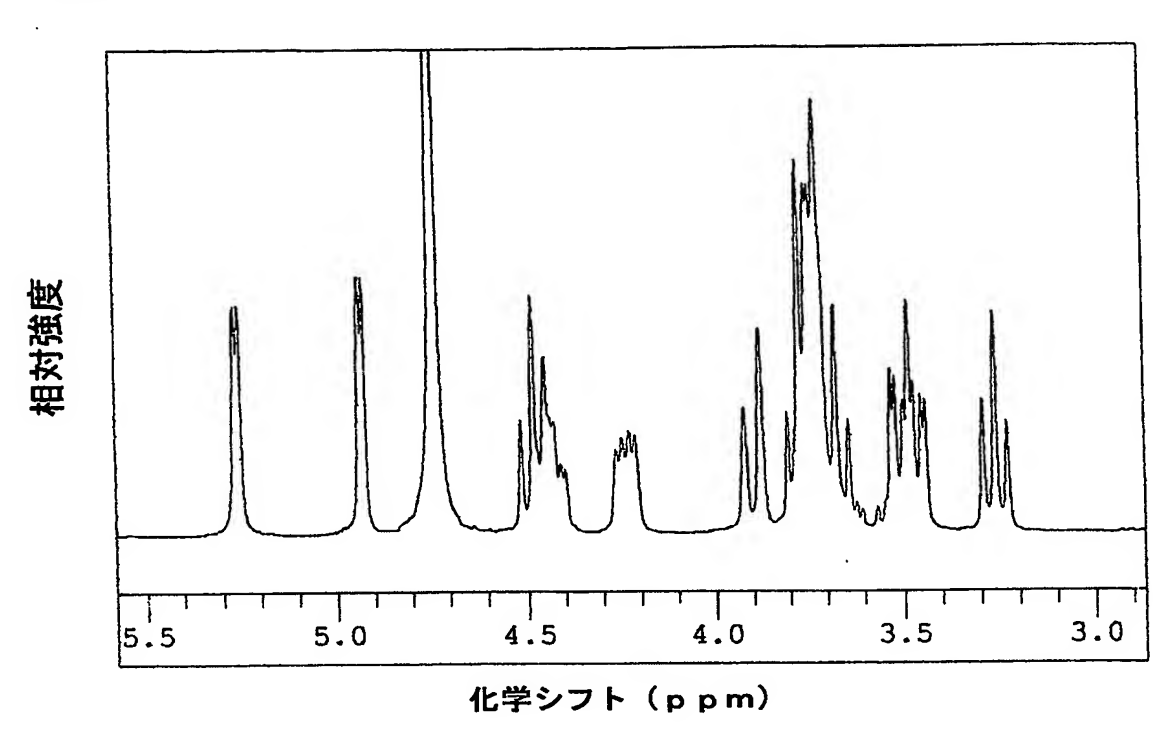
ctcgccctcg cgctcccggg gtcgatgtac ctctatcagg gcgaagaact cgggttgccc

4032

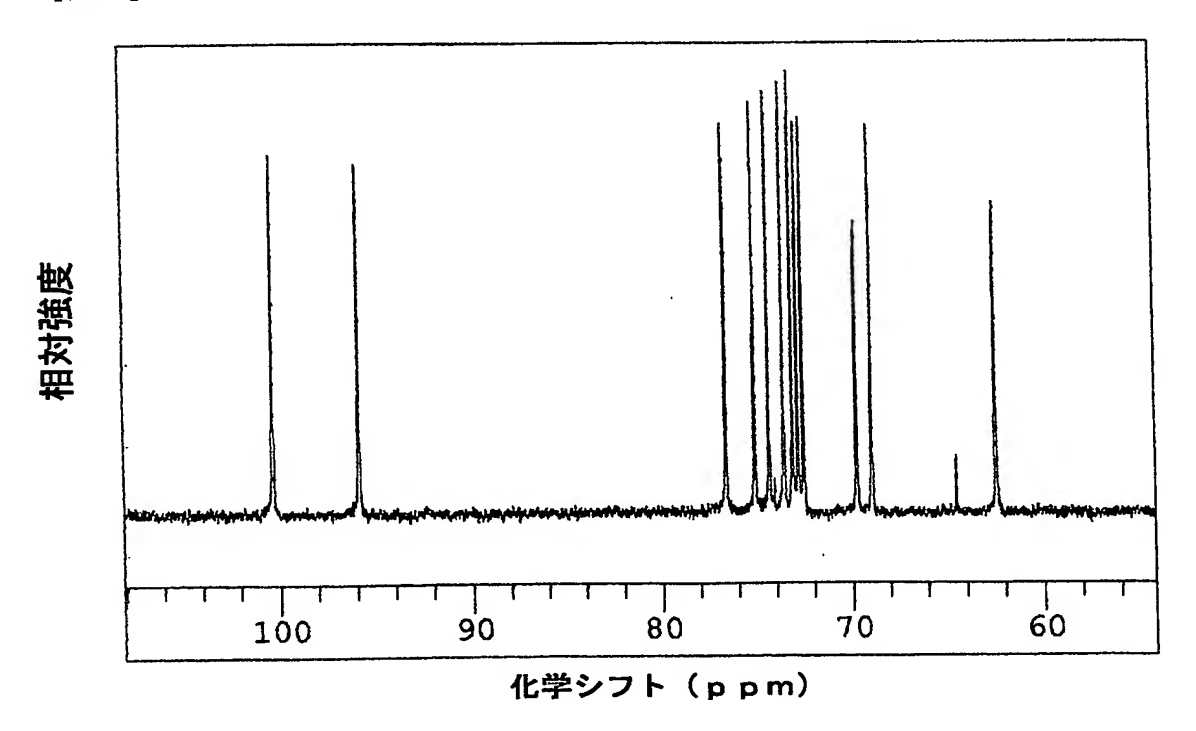




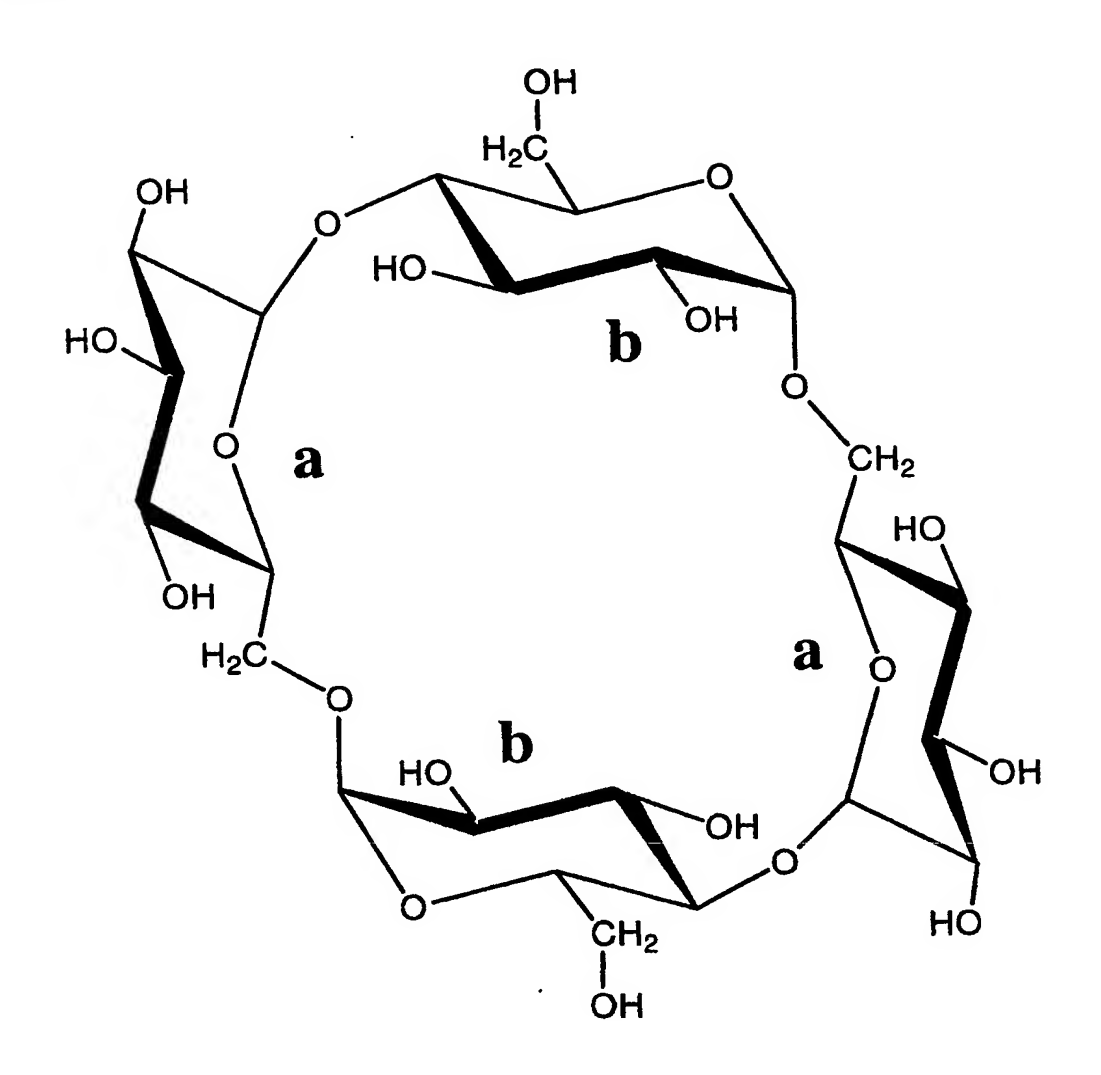




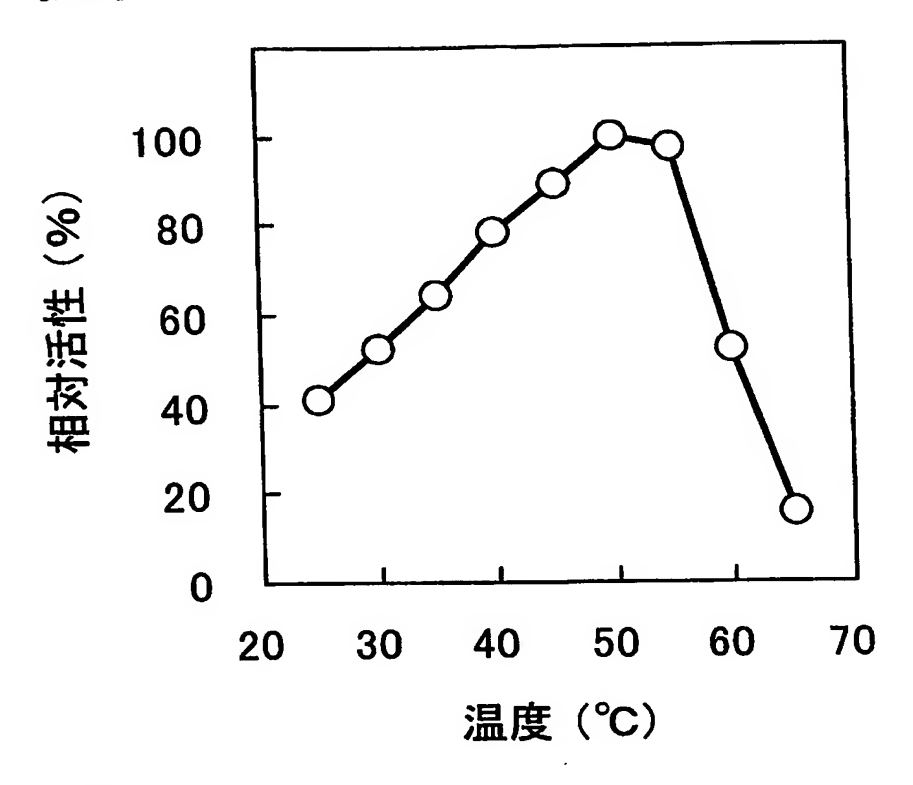
# [図3]



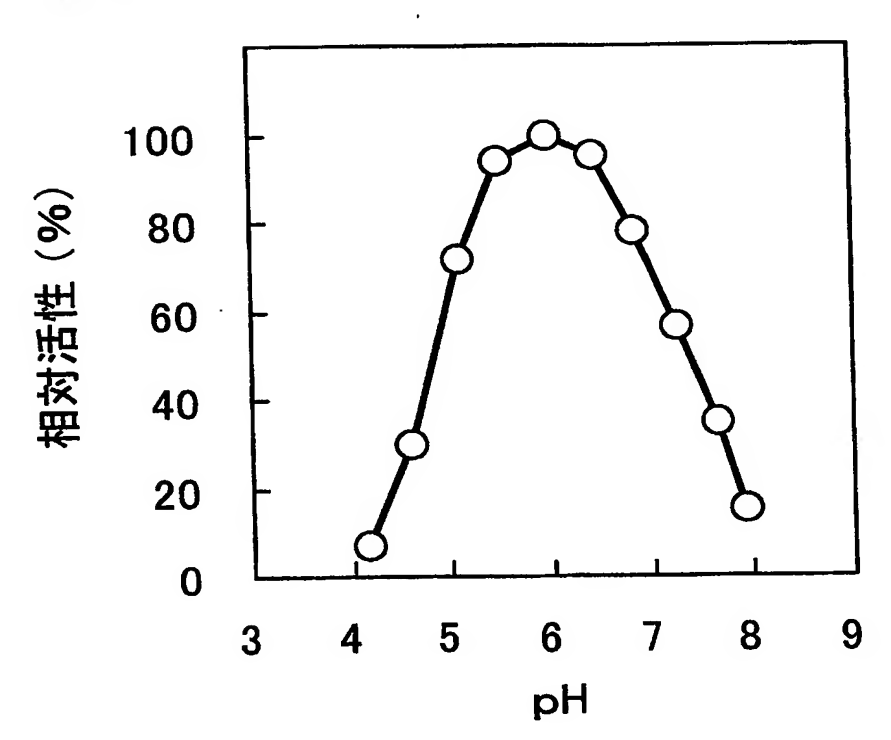
【図4】



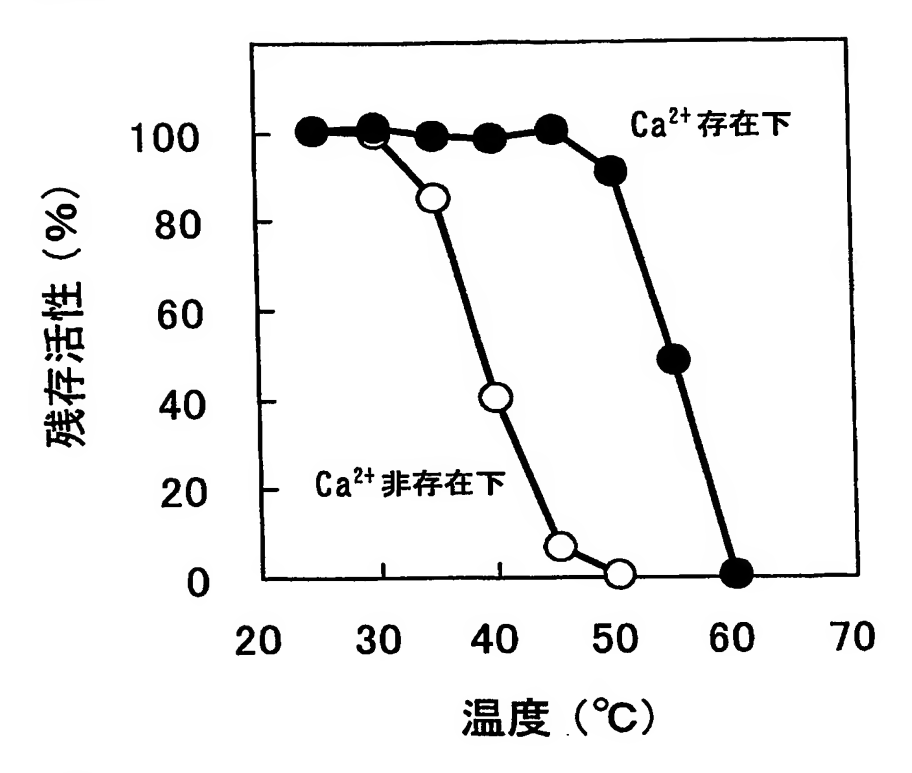
【図5】



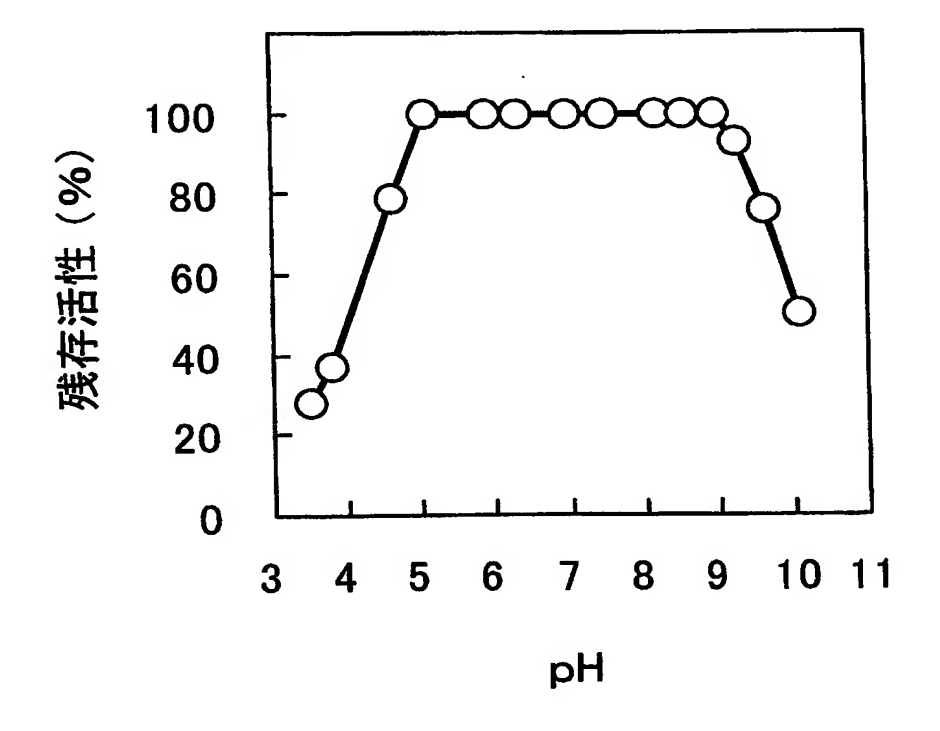




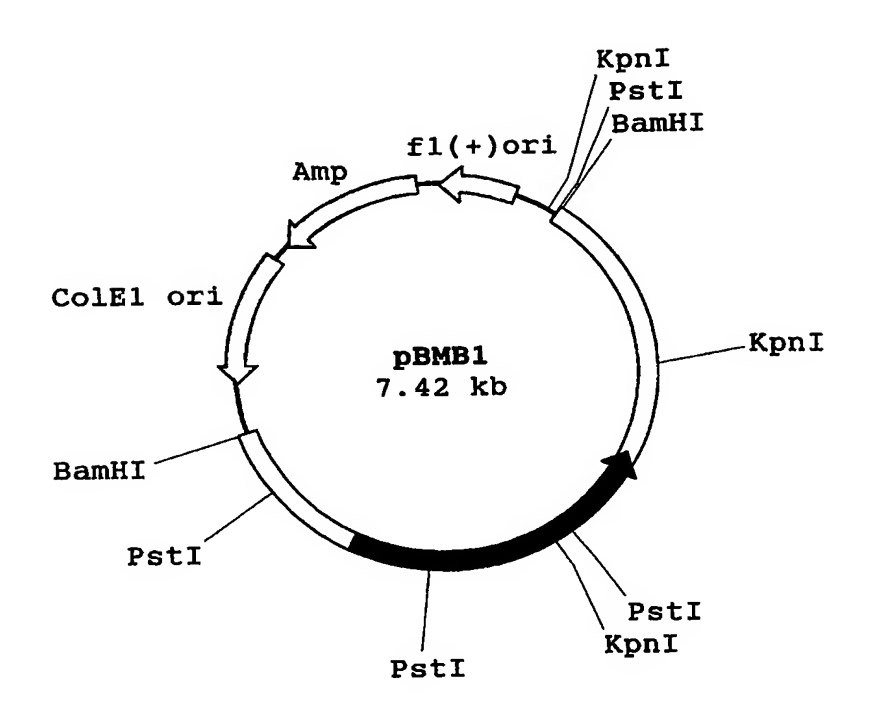
【図7】

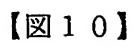


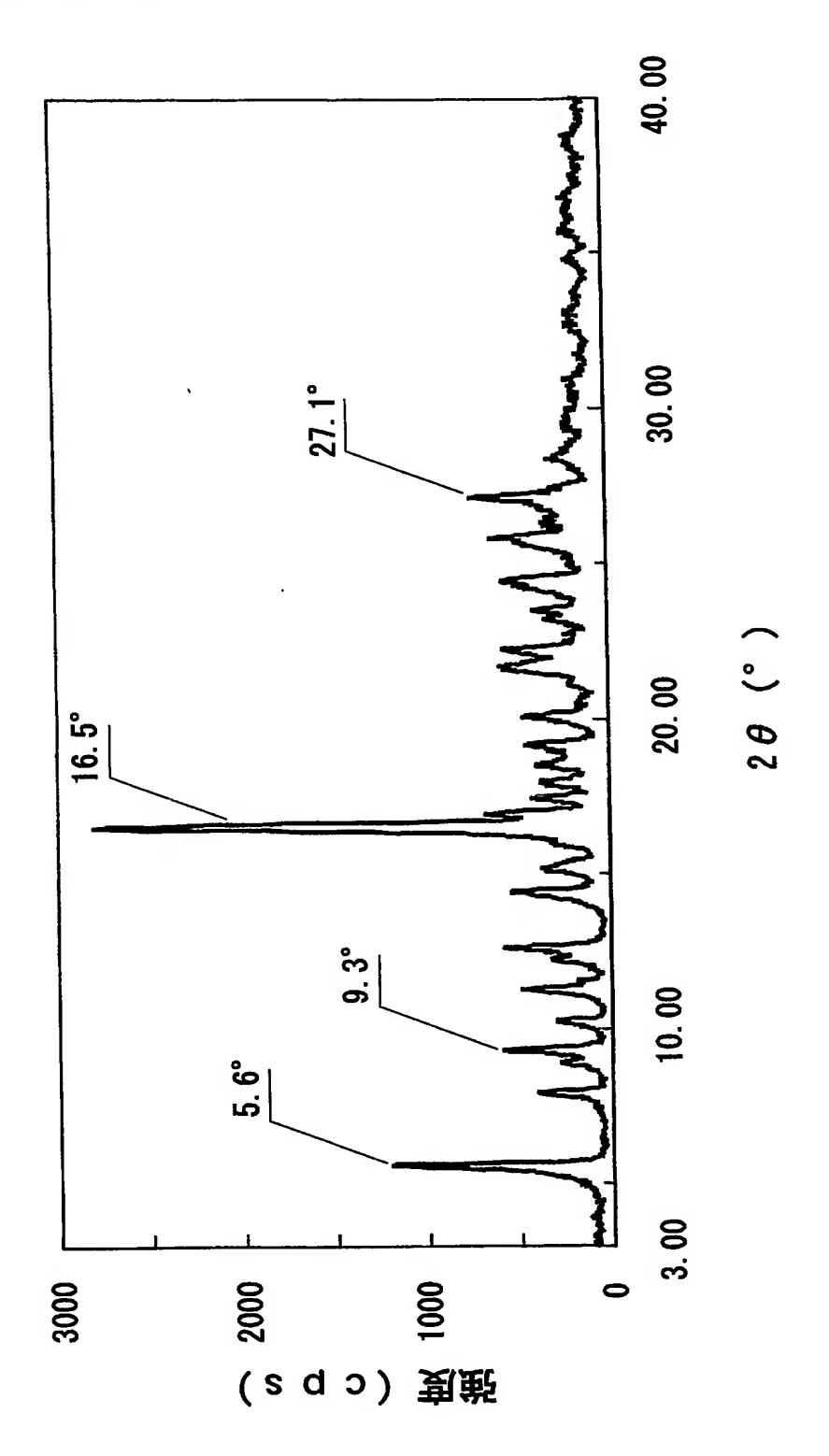
[図8]

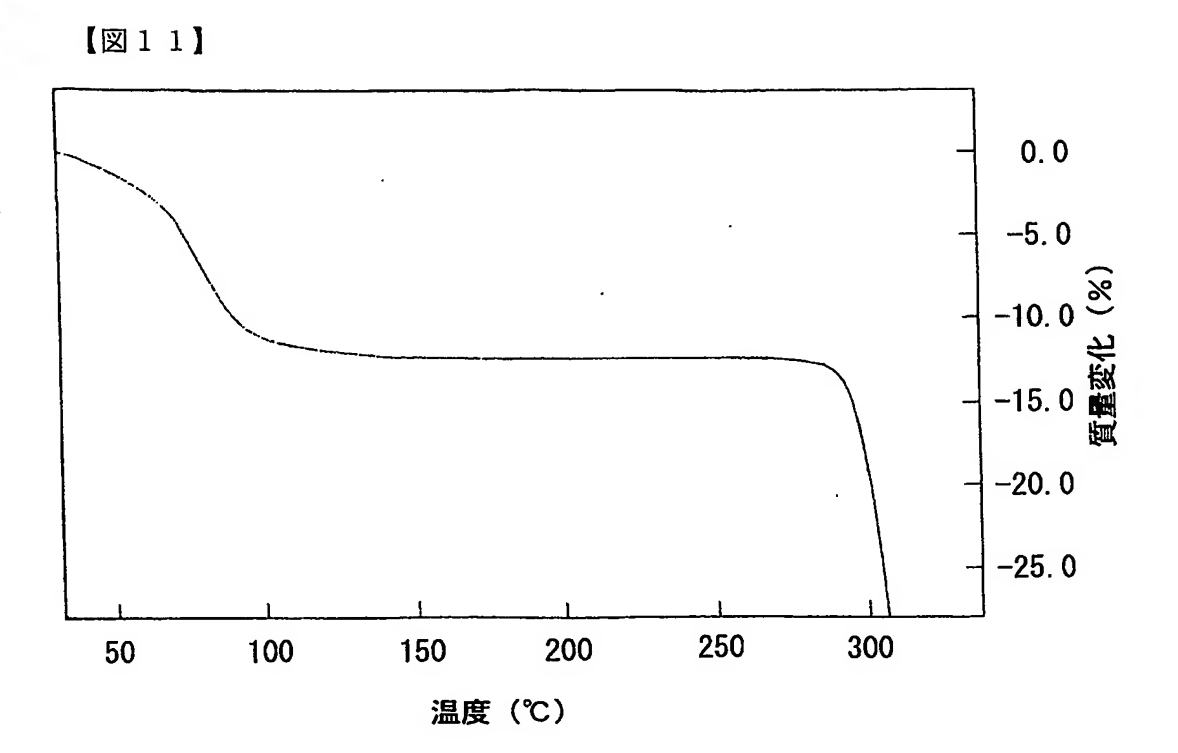


【図9】











【要約】

【課題】 グルコースを構成糖とする新規な非還元性糖質を提供し、非還元性糖質の選択の幅を広げるとともに当該非還元性糖質を生成する新規酵素と、それらの生成方法及び製造方法、当該酵素をコードするDNA、これを含んでなる組換えDNA及び形質転換体、並びに当該非還元性糖質を含んでなる組成物とその用途を提供することを課題とする。

【解決手段】 サイクロ  $\{\rightarrow 6\}$   $-\alpha$  - D -  $\phi$   $\nu$  1  $\rightarrow$  4  $-\alpha$  -  $\alpha$  -

【選択図】 なし

# 認定・付加情報

特許出願の番号 特願2004-174880

受付番号 50400988464

書類名 特許願

担当官 第五担当上席 0094

作成日 平成16年 6月17日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成16年 6月14日



特願2004-174880

出願人履歴情報

識別番号

[000155908]

1. 変更年月日 [変更理由]

1998年10月21日 住所変更

住所氏名

岡山県岡山市下石井1丁目2番3号

株式会社林原生物化学研究所